### ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-315736

®Int. CL 4 G 03 C 7/38

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)12月20日

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全49頁)

60発明の名称

シアン色素形成カプラーおよびこれを含むハロゲン化銀写真感光材

料

②1)特 願 平1-64850

三千夫

22出 願 平1(1989)3月16日

優先権主張

72発 明 者

20昭63(1988) 3月16日30日本(JP)30特願 昭63-62825

@ 発 明 者 青木 幸二 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

小 野

补内

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

社内

勿出 願 人 富士写真フィルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

個代 理 人 弁理士 中 村 稔 外8名

最終頁に続く

明细香

1. 発明の名称 シアン色素形成カプラーおよび これを含むハロゲン化銀写真感

光材料

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 下記一般式[1]で示されるシアン色素形成 カプラー。

(式中、R<sub>1</sub>は脂肪族基、芳香族基又は複素環基 を表わし;R2はピリジン環に置換可能な基又は 原子を表わし; X は水素原子又はカップリング 離脱基を表わし; Yは少なくとも1つのアミド 結合及び/又はエステル結合を含む二価の連結 基を表わし; 2は解離基を表わし; nは0、1 又は2を表わし; nが2の場合は、2つのR2は

同一の基又は原子であっても互いに異なる基又 は原子であってもよく、2つのRzは環を形成し てもよく; nが1以上の場合、R,とReとで環を 形成してもよく; R1、R2及びXの少なくとも1 つが、一般式 (I.) のうちRi、Rz又はXが脱離 したピリジル残基を1又は2以上置換基として 含むこともでき; nが2であり、1つのR2が水 酸基であり、該水酸基がピリジル環の窒素原子 に対してオルト位又はパラ位に結合している場 合、もう1つのRzはピリジル環の窒素原子に結 合することができ、この場合オルト位又はパラ 位に結合している水酸基は互変異性によりケト ンとなることもできる。)

(2) 請求項(1)記載の式 [1] で示される少なくと も1つのシアン色素形成カプラーを含有するハ ロゲン化銀写真感光材料。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、ハロゲン化銀カラー写真材料などに 用いられる新規なシアン色素形成カプラー及び該 カプラーを含有するハロゲン化銀写真感光材料に 関するものである。

#### (従来の技術)

ハロゲン化銀感光材料に露光を与えたあと、発 色現像処理することにより、ハロゲン化銀により 酸化された芳香族第一級アミンなどの現像主薬が 色素形成カプラーと反応して色画像が形成される。 一般にこの方法において、減色法による色再現法 がよく使われ、青、緑および赤色を再現するため に、それぞれ補色の関係にあるイエロー、マゼン タおよびシアンの色画像が形成される。

#### (発明が解決しようとする課題)

シアン色画像形成カプラーとしては、フェノール類あるいはナフトール類が多く用いられている。 ところが、従来用いられているフェノール類およびナフトール類から得られる色画像の保存性には いくつかの問題が残されていた。例えば、米国特許第2,367,531 号、第2,369,929 号、

第2,423,730 号および第2,801,171 号明細書などに記載の2-アシルアミノフェノールシアンカプラーより得られる色画像は、一般に熱堅牢性が劣り、米国特許第2,772,162 号および2,895,826 号に記載の2、5-ジアシルアミノフェノールシアンカプラーより得られる色画像は、一般に光堅牢性が劣り、1-ヒドロキシー2-ナフタミドシアンカプラーは、一般に、光および熱(特に湿熱)堅牢性の両面が不十分である。

このようなシアン色素形成カプラーの欠点を改良するものとして例えば米国特許第4,327,173 号、同4,564,586 号に記載の5-ヒドロキシー6-アシルアミノカルボスチリルシアンカプラーおよび米国特許第4,430,423 号に記載の4-ヒドロキシー5-アシルアミノオキシインドールカプラー、4-ヒドロキシー5-アシルアミノー2.3-ジヒドロー1,3-ベンズイミダゾールー2ーオンカプラーなどが開発されている。これらのカプラ

ーは耐光性および熱堅牢性の面ではすぐれたものである。これらのカプラーは、発色する母核にへテロ原子を有する特異的なカプラーであるが、発色のための解離基を有する類はいずれもフェノールと同価である。

一方、解離基のついた環にヘテロ原子を導入したカプラーは米国特許第2,293,004 号に3ーヒドロキシピリジンおよび2,6ージヒドロキシピリジンが開示されているにすぎない。ところがこの米国特許明細書に記載された3ーヒドロキシピリジンより得られる吸収の吸収波長は非常に短波長側にあり、かつ吸収ピークもプロードである。さらにこの3ーヒドロキシピリジンは、いわゆるシアンカプラーとして使えないものであった。

そこで本発明の目的は、米国特許第4,327,173 号、同4,564,586 号に記載の5-ヒドロキシー6-アシルアミノカルボスチリルシアンカプラーおよび米国特許第4,430,423 号に記載の4-ヒドロキシー5-アシルアミノオキシインドールカプラ

ー、4-ヒドロキシー5-アシルアミノー2、3 ージヒドロー1、3-ベンズイミダゾールー2ー オンカプラーなどと同様の優れた耐光性および熱 堅牢性を有するとともに、発色色素の吸収特性に 優れた、即ち、吸収波形がシャープであり、かつ 色再現性を改良できる、即ち色を再現する上で不 要な短波長領域の可視吸収が少なく色再現領域を 広くすることができる。解離基のついた環にヘテ ロ原子を導入した新規なシアンカプラーを提供す ることにある。

#### (課題を解決するための手段)

本発明は、下記一般式 (!) で示されるシアン 色素形成カプラー。

(式中、R.は脂肪族基、芳香族基又は復素環基を

表わし;R2はピリジン環に置換可能な基又は原子 を表わし;Xは水素原子又はカップリング離脱基 を表わし; Yは少なくとも1つのアミド結合及び /又はエステル結合を含む二価の連結基を表わし; 2は解離基を表わし; nは0、1又は2を表わし; nが2の場合は、2つのR2は同一の基又は原子で あっても互いに異なる基又は原子であってもよく、 2つのR2は環を形成してもよく; nが1以上の場 合、R<sub>1</sub>とR<sub>2</sub>とで環を形成してもよく;R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>及び Xの少なくとも1 つが、一般式 [[] のうちR<sub>1</sub>、 R<sub>2</sub>又はXが脱離したピリジル残基を1又は2以上 置換基として含むこともでき; nが2であり、1 つのR2が水酸基であり、該水酸基がピリジル環の **窒素原子に対してオルト位又はパラ位に結合して** いる場合、もう1つのR2はピリジル環の窒素原子 に結合することができ、この場合オルト位又はパ ラ位に結合している水酸基は互変異性によりケト ンとなることもできる。)に関する。

さらに本発明は上記式 [1] で示される少なく とも1つのシアン色素形成カプラーを含有するハ ロゲン化銀写真感光材料に関する。

以下に一般式 (!) で表わされるシアンカプラーについて詳述する。

一般式 (I) においてR.は、好ましくは炭素数 1~36の脂肪族基、好ましくは炭素数 6~36の芳香族基 (例えば、フェニル、ナフチル)、複素環基 (例えば、3-ピリジル、2-フリル、モルホリノ) を表わす。

尚、本明細書中"脂肪族基"とは直鎖状、分岐 状もしくは環状の、脂肪族炭化水素基を表わし、 アルキル、アルケニル、アルキニル基など飽和お よび不飽和のものを包含する意味である。その代 表例を挙げるとメチル、エチル、ブチル、ドデシ ル、オクタデシル、アイコセニル、iso - プロピ ル、tert - ブチル、tert - オクチル、tert - ドデ シル、シクロヘキシル、シクロペンチル、アリル、 ピニル、2-ヘキサデセニル、プロパルギルである。

又"芳香族基"とは、単環又は多環縮合した芳香族基炭化水素基を表わし、"復素環基"とは炭素原子だけでなく、O,S,N,Pなどのヘテロ

原子の少なくとも1つを環内に含む環状基であり、3~8員環好ましくは5又は6員環が1つのものの外に、複素環どうし縮合してもよく、複素環がペンゼン環と縮合してもよい。また芳香族性を有しない環状基をも含む。

前記R1を示す脂肪族基、芳香族基及び複素環基は、さらにアルキル基、アリール基、複素環基、アルコキシ基(例えばよトキシ、2ーメトキシエトキシ)、アリールオキシ基(例えば2、4ージンはロフェノキシ、フルケニルオキシ基(例えば2ープロベニルオキシ)、アミノ基を例えばでリープロベニルオキシ)、アニリノをが入れている。アニリノン、アニリノン、アニリノン、アニリノンがイルンがイルン、アンスルボニル、アミド基(例えばアナルスルオキシ)、アミド基(例えばアナルスルオキシ)、アミド基(例えばアナルスルオニル、メタンスルホンアミド、ブチルスルファミド、ブチルスルファミィン、メタンスルホンアミド、ブチルスルファ

次に、一般式(I)において、Rzは該ビリジン環に置換可能な基を表わすが、その好ましい具体例としては脂肪族基(例えばメチル、エチル、ブチル、ドデシルなど)、芳香族基(例えば3ービリジル、2ーフリル)、アルコキシ基(例えばメトキシ、2ーメトキシエトキシ)、アリールオキシ基(例えば2・4ージーtertーアミルフェノキシ)、アルケニルオキシ基(例えば2ープロペニルオキシ)、アルケニルオキシ基(例えば2ープロペニルオキシ)、ア

アミノ基 (例えばブチルアミノ、ジメチルアミノ、アニリノ、 N - メチルアニリノ) 、アシル基 (例えばアセチル、ベンゾイル) 、エステル基 (例えばアセチル、ベンゾイル) 、エステルボニル、フェノキシカルボニル、フェーン、ブトキシ、ベンブイルオキシ)、ババマセチルル、エチルカルボンアミドルカルボンアミノン、メタンスルホンアミイルに、、クリンスルファミイルに、、カルアミノン、イニルをは、サクシンイミド、ヒダントスルカンファミアンプがよい、ロークシンイミド、ヒダントイニルをは、サクシンイミド、ヒダントイニルをは、サクシンイミド、ヒダントイニルをは、大路筋族もしくは芳香族チオ基、、エール・を表しくは芳香族チオ基、、エータンのアンのアン原子などが挙げられる。

以上列挙した基の具体例はR<sub>1</sub>において例示した 具体例と同じである。又、ピリジン環内の窒素原 子上にR<sub>2</sub>が存在することもでき、この場合には、 R<sub>2</sub>の例として脂肪族基、芳香族基、複素環基、ア シル基、スルホニル基、脂肪族あるいは芳香族オ キシ基又はアミノ基等が挙げられる。このときピリジン環内の窒素原子のオルト位又はバラ位が水酸基である場合には、この水酸基が互変異性として環状のケトンとして表現されるものも、本発明に包含される。

さらに、一般式(I)において×がカップリング離脱基(以下、離脱基と呼ぶ)を表わすとき、その例としては、酸素、窒素、イオウもしくは炭素原子を介してカップリング活性炭素と、脂肪族、芳香族もしくは複素環スルポニル基とを結合するような基、ハロゲン原子、芳香族アゾ基などであり、これらの離脱基に含まれる脂肪族、芳香族も

しくは複素環基は、RIで許容される置換基で置換されていてもよく、これらの置換基が2つ以上のときは同一でも異っていてもよく、これらの置換基がさらにRIに許容される置換基を有していてもよい。

ミノ)、アルコキシカルボニルオキシ基(例えば エトキシカルボニルオキシ、ベンジルオキシカル ボニルオキシ)、アリールオキシカルボニルオキ シ基 (例えばフェノキシカルボニルオキシ) 、脂 肪族・芳香族もしくは複素環チオ基(例えばエチ ルチオ、フェニルチオ、テトラゾリルチオ)、カ ルバモイルアミノ基(例えばN-メチルカルバモ イルアミノ、N-フェニルカルバモイルアミノ)、 5 員もしくは6 員の含窒素ヘテロ環基 (例えばイ ミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラ ゾリル、1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ピ リジル)、イミド基 (例えばスクシンイミド、ヒ ダントイニル)、芳香族アツ基 (例えばフェニル アゾ)などがあり、これらの茎はさらにRiの置換 基として許容された基で置換されていてもよい。 また、炭素原子を介して結合した離脱基として、 アルデヒド類又はケトン類で四当量カプラーを縮 合して得られるピス型カプラーがある。本発明の 離脱基は、現像抑制剤、現像促進剤など写真的有 用基を含んでいてもよい。

一般式 [ I ] においてYは少なくともアミド結合またはエステル結合を含む二価の連結基であって、具体的には

よびRAは水素原子、脂肪族基、芳香族基もしくは 複素環基を表わす。

尚、一般式(I)においてビリジン環内の窒素 原子上に置換基がない事が好ましい。一般式(I) において好ましい?は

2は好ましくは水酸基又は芳香族スルホンアミ ド基であり、特に好ましくは水酸基である。

-Y-R, はピリジン選のNから数えて、2-位又は5-位にあることが好ましい。-Y-R, が2-位に存在する本発明のカプラーは、該カプラーから誘導されるアゾメチン色素の吸収がシャープであり、高い分子吸光係数を有することから特に好ましい。

一般式[I]で示されるカプラーは、カラー写真感光材料中に安定に導入する目的で、炭素数 8 以上のいわゆるバラスト基をR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、X、2の少なくとも1つに有する事で好ましい。

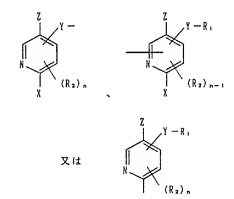
一般式 [I] で表わされる本発明のカプラーは、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>及びXの少なくとも1つが、一般式 [I] のうちR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>又はXが脱離したビリジル基をI又は2以上置換基として含むこともできる。即ち、本発明のカプラーは、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>及びXの少なくとも1つが、

ましくは -NHCO- である (窒素原子でピリジン環に結合する)。

一般式〔Ⅰ〕において好ましいXは水素原子、ハロゲン原子、脂肪族もしくは芳香族のオキシ基、脂肪族もしくは芳香族チオ基、脂肪族もしくは芳香族オキシカルボニルオキシ基、脂肪族もしくは芳香族スルホニルオキシ基である。

一般式 ( I ) において、R1とR2およびR2同士で 環を形成するとき、好ましい環員数は5ないし7 員環で、5および6員環が更に好ましく、核環は 炭素環の外N又はO原子を含む環であってもよく 又芳香族性を有しても有さなくてもよい。

2は、酸解離定数PKa が 5 ないし 1 2 の解離基を示し、水酸基、脂肪族、芳香族又は複素環基で置換されてもよいスルホンアミド基、少なくとも 1、好ましくは 2 つの電子吸収性基(例えば、アシル基、シアノ基)を有する活性メチン基を示す。



で表わされるピリジル基を含むオリゴマー及びポリマーを包含する。ここで本発明のカプラーのうち、一般式 [I] のうちR1、R2又はXが脱離したピリジル基を1つ含むものをダイマー、2つ含むものをトリマーと呼ぶこととする。又、ポリマーとしては、R1、R2又はXに上記3種のピリジル基の少なくとも1つを含むビニル系ポリマーを例示することができ、ポリマーの数平均重合度は、例えば約10~1,000であることができる。

以下に本発明のシアンカプラーの具体的な例を 示すが本発明はこれらに限定されるものではない。

(31) OH 
$$CONH(CH_{\pi}) \downarrow 0$$
  $C_{5}\Pi_{1}, (t)$   $C_{5}\Pi_{1}, (t)$ 

(38)

(41)

(42)

(47)

(53)

(51)

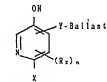
(54)

(52)

(55)

以下に本発明の合成法について説明する。

本発明のカプラーは、例えば以下のスキームに 示す経路によって合成できる。



Y'はアミノ基またはカルボキシル基を表わし、Rェ、nは前述と同義であり、X'は水素原子またはハロゲン原子を表わす。Y'がアミノ基の場合には、酸クロリドと反応させ、またY'がカルボキシル基の場合には、アミン類と公知の脱水縮合法により結合を作り、耐拡散性基(Ballast)を導入する。また必要に応じて離脱基(X)を耐拡散性基の導入の前に又は好ましくは後で導入しても良い。

なお、出発原料の3-ヒドロキシピリジン誘導 体はパイルスタイン ハンドブッフ デル オル ガニッシェン ケミー (Beilsteins Handbuch der Organischen Chemie) 又はそれに引用された 文献に記載の方法で合成できる。

本発明のカプラーの具体的な合成法について次に述べる。

合成例 1 (例示カプラー(1))

2-アミノー3-ヒドロキシピリジン11.0g をアセトニトリル100 m&とジメチルアセトアミド20 m&に溶かし、加熱還流しながら2-(2'.4'-ジーtert-アミルフェノキシ)ーラク酸クロライド38.9gを滴下した。滴を酢とたる物を酢固湿流し、冷却した。反応混合物を耐えたがけれて250 m&を変にとかし、水250 m&を変に大りれ250 m&を変に大いのち分液した。酢酸エチル層を変にかけれたのち分液した。酢酸エチル層を変にたいた。水250 m&を変にたいた。は近で溶媒を留去した。洗透にマセトリル200 m&を加えて溶解した後、冷却してけれる。結晶化させた。結晶を濾集して、35.1gのカブラー(1)を得た。融点80~83℃

元素分析値: C 72.59%、H 8.69%、N 6.72% 計 算 値: C 72.78%、H 8.80%、N 6.79% 合成例 2 (例示カプラー(2))

例示カプラー(1) で用いた 2 ー (2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ) ーラク酸クロリドの代的に、等モルの 2 ー (2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ) ーヘキサン酸クロリドを用い同様の方法によって 2 ー (2′ー (2″, 4″ージーtertーアミルフェノキシ) ーヘキサン酸アミド) -3 ーヒドロキシピリジンを得た。

ここで得た2-(2′-(2″, 4″-ジーtert-アミルフェノキシ) - ヘキサン酸アミド) - 3-ヒドロキシピリジン25gを塩化メチレン200mgに溶解し、塩化スルフリル8.4gを室温下、攪拌しながら滴下した。滴下20分後、反応液を水にあけ、塩化メチレンで抽出し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製したところ、18gのカプラー(2)を油状物として得た。

合成例 3 (例示カプラー(3))

3-[2'-(2", 5"-ジ-tert-アミル フェノキシ) -ブタン酸アミド] - 5 - メトキシ

#### ビリジンの合成

3-アミノー5-メトキシピリジン、10gをジメチルアセトアミド30ml、トリエチルアミン13.5mlに溶解し、水溶中で提拌しながら2-(2,5-ジーtert-アミルフェノキシ)ーブクン酸クロリド27.3gを滴下した。20分間反応させた後、反応液を水にあけ、酢酸エチルでは塩を行なった。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、ところ、15gの3-[2′-(2″,5″-ジーtert-アミルフェノキシ)ーブクン酸アミド]ー5-メトキシピリジンを油状物として得た。

#### 例示カプラー(3) の合成

上記で得た3-[2'-(2",5"-ジーtert-アミルフェノキシ)-ブタン酸アミド]-5-メトキシビリジン、9gとエチルメルカプタン3gをDMFに溶かし、氷溶で冷やしながら、60%水素化ナトリウム2.1gを徐々に添加した。添加後、80℃で、2時間攪拌し、反応液を水に注ぎ、酢酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出を

行なった。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトで精製したところ、4.2gの標記化合物(カプラー(3))を得た(白色粉体)。

合成例 4 (例示カプラー(5))

 加えた。氷冷下臭素43gをクロロホルム100 m l に希釈して滴下した。滴下終了後室温で30 分後に酢酸ナトリウム 2 3 g を加え 3 時間加熱還 流した。少量の水を加え、炭酸ナトリウムで中和 したのちクロロホルム層を分けてとり減圧下で濃 縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトで分取 (溶媒5%メタノール、クロロホルム) して28 gの5-プロモー6-ピパロイルアミノー3-ピ コリンオキサイドを得た。このものを80 mlの メタノールに溶かし0.15モルのナトリウムメト キサイドを加え、40時間加熱還流した。冷却後、 蓚酸で中和し、濃縮後、クロロホルムに溶かし、 不溶物を除去した。溶媒を減圧で留去し、5-メ トキシー 6 - ピパロイルアミノー 3 - ピコリンオ キサイド26gを得た。このものをメタノール 200 m l と 6 N 塩酸 5 0 m l に加え 5 2 時間加 熱還流した。塩酸を中和した後クロロホルムで抽 出した。減圧で溶媒を留去したのち、アセトニト リル200 m l を加え加熱還流下に2-(2', 4′-ジ-tert-アミルフェノキシ) -ラク酸ク

ロライド33.8gを滴下した。冷却して析出した 結晶を濾集して、35.4gの5-メトキシー6-(2- (2', 4'-ジ-tert-アミルフェノキ シ) ブチロイルアミノ) -3-ピコリンオキサイ ドを得た。このものをクロロホルム500 mlに 溶かし、室温で三塩化リン55gを加え、1時間加 熱還流した。冷却後、氷500gの氷中にあけア ンモニア水でpHを10とし、酢酸エチルで抽出し た。溶媒を減圧下に留去して油状の5-メトキシ  $-6 - \{2 - \{2', 4' - tert - T \} \mathcal{D} \mathcal{D} \mathcal{I} \}$ キシ) プチロイルアミノ} -3-ピコリン31.8 gを得た。このものをクロロホルム200 mlに 溶かし、氷冷下三臭化ホウ素 2 2.5 g を滴下し、 徐々に室温にまで温度を上げ室温で2時間攪拌を つづけた。反応混合物を氷水にあけ、炭酸ナトリ ウムで中和した後クロロホルムで抽出した。 滅圧 で溶媒を留去した残渣をシリカゲルカラムクロマ トで分取(溶媒、クロロホルム)した。酢酸エチ ルーアセトニトリルより再結晶して22.68のカ プラー(5) を得た。融点91~95℃

元素分析値: C 73.13%、H 8.79%、N 6.62% 計 算 値: C 73.20%、H 8.98%、N 6.57% 合成例 5 (例示カプラー(6))

例示カプラー(5) の合成(合成例 4) で用いた 2 ー (2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ)ラク酸クロリドの代りに、それと同モルの 2 ー (2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ) へキサン酸クロリドを用い、他は同様の方法で、19.6gの5ーヒドロキシー6ー (2 ー (2′, 4′ーtertーアミルフェノキシ) へキサノイルアミノ}ー3ーピコリンを得た。このものを80mℓの塩化メチレンに溶解し、室温下、12.4gの塩化スルフリルを滴下し、1時間撹拌した。撹拌後、反応液を水にあけ、塩化メチレンで抽出し、濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製したところ、14.1gのカプラー(6) を得た。

合成例 6 (例示カプラー(7))

例示カプラー(6) の合成(合成例 5) で用いた 2 - (2′, 4′-ジ-tert-アミルフェノキシ) ヘキサン酸クロリドの代りに、それと同モルの 2 - (3 - n - ペンタデシルフェノキシ) ラク酸クロリドを用い他はカプラー(6) の合成と同様の方法にて、カプラー(7) を得た。

合成例 7 (例示カプラー(8))

例示カプラー(5) の合成(合成例 4) で用いた 6-アミノー 3-ビコリンの代りにそれと同モルの 6-アミノー 3-エチルピリジンを用い、また 2-(2', 4'-ジーtertーアミルフェノキシ)ラク酸クロリドの代りにそれと同モルの、2-(2', 4'-ジーtertーアミルフェノキシ)へキサン酸クロリドを用いて、他はカプラー(5) の合成と同様の方法にて、カプラー(8) を得た。

合成例 8 (例示カプラー(9))

例示カプラー(8) の合成(合成例 7) で用いた 2-(2', 4'-ジーtert-アミルフェノキシ) ヘキサン酸クロリドを、それと同モルの、2-(2', 4'-ジーtert-オクチルフェノキシ) オクタン酸クロリドに代えて他はカプラー(8) と同様の方法にて、5-エチル-3-ヒドロキシー

2-(2-(2', 4'-ジ-tert-オクチルフェノキシ) オクタノイルアミノ) ピリジンを得た。 このものを塩化メチレン中で塩化スルフリルにより、クロル化することによりカプラー(9) を得た。 合成例 9 (例示カプラー(16))

た. 折出した結晶を濾集し、アセトニトリルより 再結晶してカプラー(16) 9.8 g を得た。融点 1 2 5 ~ 1 2 8 °C

元素分析値: C 67.71%、H 7.03%、N 7.60% 計 算 値: C 67.89%、H 7.12%、N 7.42% 合成例 1 0 (例示カプラー(17))

5-ヒドロキシー1、2、3、4-テトラヒドロー1、7-ナフチリジンー2ーオン16.4gを酢酸50mlと無水酢酸20mlに分散し、水冷下、濃硝酸7.9mlを滴下し、室温にて3時間ウ性した。反応混合物を氷水にあけ、炭酸ナトリウムで中和した後、酢酸エチルで抽出した。溶媒を減圧で留去して得られた残渣をエタノール300mlとに溶かし、これにハイドロサルファイトナトリウム40gの水溶液150mlとなった。この結晶をジメチルアセトアミド50mlととアセトニリル150mlに溶解し、加熱還流下、2-(2・4-ジーtertーアミルフェノキシ)酪酸クロリド

31.1gを滴下した。滴下後、さらに3時間還流した。室温にもどし、酢酸エチル300㎡、水300㎡を加え、中和した後、分液し、酢酸エチル層を更に水洗し、芒硝にて乾燥した。減圧で溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/酢酸エチル=5/1)にて精製した後、ヘキサン一酢酸エチル混合溶媒より晶析して、目的とするカプラーの26.4gを得た。

合成例 11 (例示カプラー(19))

合成例 3 で用いた 2 ー (2′、 4′ージーtertーアミルフェノキシ)ーブタン酸クロリドの代りに、それと同モルの 2 ー (2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ)へキサン酸クロリドを用い、他はカプラー(3) の合成と同様の方法で、3ー(2′ー(2′, 4′ージーtertーアミルフェノキシ))へキサノイルアミノ)ー5ーヒドロキシピリジンを得た。このもの 1 2.0 g を酢酸 4 0m ℓと無水酢酸 1 5 m ℓ に溶かし、水冷下に濃硝酸 2.2 m ℓを滴下した。室温で、6時間撹拌した

後、氷水にあけ、炭酸ナトリウムで中和した後、 酢酸エチルで抽出した。溶媒を被圧留去した残渣 をエタノール100mℓに溶かし水を50mℓか え、加熱湿流下にハイドロサルファイトナトの 、加熱湿流下にハイドロサルファバ合物のし、 よ10gを少量づつ添加した。反応混合物し、トリウ 味が殆んど無くなるまで運流してから冷却し、トル はした結晶を減集した。この結晶98gを エン80mℓに分散させ、p-シアノフェ 時間 ボルイドロサルファで3時間 ボルインアナート32gを加え、80℃で3時間 では、一 では、一 のでは、一 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のに、 のでは、 のに、 のでは、 のでは、 のに、 のでは、 のに、 のに、 のに、 のに、 のでは、 のに、 のでは、 のに、 のでは、 のに、 のに、 のに、 のでは、 のでは、 のに、 のに、 のでは、 のでは、 のに、 のでは、 のでは、

合成例 12 (例示カプラー(20))

合成例 3 で用いた 2 - (2′, 4′-ジ-tert-アミルフェノキシ) - プタン酸クロリドの代りにそれと同モルの 2 - (2′-クロロ-4′-tert-アミルフェノキシ) ヘキサン酸クロリドを用い、他はカプラー(3) の合成と同様の方法で 3 - (2′-(2″-クロロ-4″-tert-アミル

フェノキシ) ヘキノイルアミノト - 5 - ヒドロキ シビリジンを得た。このもの12gを酢酸40 mlと無水酢酸15 mlに溶かし水冷下に濃硝酸 2.2 m 2 を滴下した。室温で、6時間攪拌した後、 氷水にあけ、炭酸ナトリウムで中和した後、酢酸 エチルで抽出した。溶媒を減圧留去した残渣をエ タノール100 mℓ に溶かし水を50 mℓ 加え、 加熱環流下にハイドロサルファイトナトリウム 12gを少量づつ添加した。反応混合物の黄色味 が殆んど無くなるまで還流してから冷却し、析出 した結晶を遮集した。この結晶8gを、アセトニ トリル30 meに溶解し、ピリジン1.7 meを加 え、加熱還流下、4.6gのp-ブロモベンゼンス ルホニルクロリドをアセトニトリル10 mlに溶 解して滴下した。滴下後、3時間還流した後、冷 却し、反応混合物を水にあけ酢酸エチルで抽出し た、溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラム クロマトにて精製し、6.1gのカプラー(20)を得 た。

合成例 13 (例示カプラー(26))

リウム9gを加え、酢酸エチルで抽出した。溶媒 を留去し、残渣を塩化メチレン200 mlに溶解 し、室温下、塩化スルフリル11gを滴下し、3 時間攪拌した。反応液を水にあけ、塩化メチレン で抽出し、溶媒を留去して得られた残渣を、カラ ムクロマトにて精製したところ、12.4gの2-クロロー 6 - (1 ' - ドデシルスルホニル- 2 ' - ブタノイルアミノ) - 5 - ヒドロキシー3-フ ェノキシカルボニルアミノピリジンを得た。この もの12gをクロロホルム50mℓに溶解し、室 温下 1.1 m ℓ の 濾硝酸を滴下し、室温で 3 時間 環 摔した。反応混合物を水にあけ、クロロホルムで 抽出し、溶媒を留去した。ここで得られた残渣を エタノール200 mlに溶解し、ラネーニッケル 1 gと、アセトアルデヒド1.1 gを加えて、オー トクレープにて、接触水素添加を行なった。触媒 を瀘別後、水にあけ、析出した結晶を遮集した。 この粗結晶をアセトニトリルにて再結晶したとこ ろ6gのカプラー(26)を得た。

合成例 3 で用いた 2 - (2', 4'-ジ-tert - アミルフェノキシ) プタン酸クロリドの代りに それと同モルの、クロルギ酸フェニルを用い、他 はカプラー(3) の合成 (合成例3)と同様の方法で 3-ヒドロキシ-5-フェノキシカルポニルアミ ノビリジンを得た。このもの20gを酢酸80 mlと無水酢酸20 mlに溶かし、氷冷下に濃硝 酸 5.5 m l を滴下した。室温で 4 時間攪拌した後、 氷水にあけ、炭酸ナトリウムで中和した後、酢酸 エチルで抽出した。溶媒を減圧留去した残渣をエ タノール100 mlに溶かし、水を100 ml加 え、加熱還流下に、ハイドロサルファイトナトリ ウム20gを少量づつ添加した。反応混合物の黄 色味がほとんど無くなるまで還流してから冷却し、 水100 mlを加え、析出した結晶を遮築した。 この結晶18gをアセトニトリル80 ml -ジメ チルアセトアミド40 m l に溶解し、3-(1' -ドデシルスルホニル-2′-ブタノイルアミノ) ベンゾイルクロリド33.6gを加え、50℃で1 時間攪拌した。反応終了後、水にあけ、酢酸ナト

合成例 14(例示カプラー(41)) 例示カプラー(41)を以下のスキームに従って合成した。

$$\begin{array}{c|c}
 & & & & & & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & &$$

# NHCOPh

NHCOPh TABN

例示カプラー(41)

1.1 mo & ) の T H F (300 m & ) 溶液に室温に て臭素 (62.6 cc, 1.2 mo &) を滴下し、1 時間 かくはんした。反応混合液を水(3.4)に加え、 折出した結晶を濾過し、アセトリトリル (500 me) から再結晶して2-アミノ-3-プロモー 5-ニトロピリジン (A) (194.4g, 80%) を得た。

窒素気流下、2-アミノー3ープロモー5-二 トロピリジン (A) (21.8g, 0.1 mol) のア セトニトリル (300 ml) 溶液に、室温にてビ リジン (20 cc) を加え、続いて、ベンブイルク ロライド (24.4g, 0.2mol) を滴下し、3時

#### 間かくはんした。

希塩酸 (0.1 N) を加え、酢酸エチルで2回抽 出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶 媒を留去し、メタノールから再結晶すると3-ブ ロモー2-ジベンゾイルアミノー5-ニトロピリ ジン(B) (28.7g. 89%) が得られた。

還元鉄 (42.6g, 0.76mol)、水 (42.6 m l) 塩化アンモニウム (4.3 g, 8 l mmo l) のイソプロピルアルコール (300 ml) 溶液を 10分間加熱還流した。この混合溶液に3-プロ モー2-ジベングイルアミノー5-ニトロピリジ ン (B) (42.6g, 100 mmol) を加え30 分間加熱還流した。反応溶液をセライト濾過し、 濾液を減圧下留去した。 ベンゼン共沸を 2 回行な った後残査にアセトニトリル (300 ml) ピリ ジン (10cc)、2-(2', 4'-ジ-t-ア ミルフェノキシ) ブタノイルクロライド (33.8 g, 100mol) を加え1時間かくはんした。希 塩酸(0.1N)を加え、酢酸エチルで2回抽出し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留

去し、アセトニトリルから再結晶して5-(2-{2′、4′ージーtーアミルフェノキシ)プタ ノイルアミノ) -2-ジベンゾイルアミノ-3-プロモビリジン (C) を得た。

得られた化合物 (C) のアセトニトリル ( 300 m & ) 溶液に室温にて 2 8 % アンモニア水 ( 2 0 cc) を加え、15分間かくはんした。水を加え、 酢酸エチルで 2 回抽出した。希塩酸 (0.1 N) お よび飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下溶媒を留去しアセトニトリルか ら再結晶し、5-(2-(2', 4-ジ-t-ア ミルフェノキシ) プタノイルアミノ) -2-ベン ゾイルアミノー3-プロモピリジン(D)(19.9 g, 化合物 (B) からの収率: 3 4 %) が得られ た。

窒素気流下、化合物 (D) (19.9g, 33.5 mmo l) のメタノール溶液にナトリウムメトキシ ドの28%メタノール溶液 (7.1 ml. 36.9 mmo &)、無水塩化第1铜(332 mg、3.4 mmo &) 8-ヒドロキシキノリン (486 mg, 3,4 mmo L)

を加え、3時間加熱還流した。

希塩酸を加え、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

滅圧下溶媒を留去し、アセトニトリルから再結晶して5-(2-(2', 4'-ジーt-アミルフェノキシ) プタノイルアミノ) -2-ベンゾイルアミノ-3-メトキシピリジン(E) (10.4g, 57%) を得た。

窒素気流下、(E) (3.9 g, 7.2 mno l) の2, 4, 6-コリジン(30 ml) 溶液にヨウ化リチウム(4.0 g, 29.6 mno l) を作用させ3時間加熱還流した。冷却後、希塩酸(0.1 N)を加え、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い無水硫酸マグネシウム乾燥した。液圧下溶媒を留去しアセトニトリルから再結晶して例示力プラー(41)(2.9 g, 76%)を得た。

尚、前記高沸点溶媒としては、融点が100℃以下(好ましくは80℃以上)でカプラーを溶り上(好ましくは160℃以上)でカプラーを溶り上(好ましくは160℃以上使用でき、レレンは使用できるステル類(例えば・リクトスファート)、ステングのではジンクトトスファートを受ける。、スクロへはジンクトトトレートをデーンが、カートのでは、、、な類を挙げるよい。では環境を挙げるよい。では、ス後割も用いることができる。

次に本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料 について説明する。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、 該感光材料の少なくとも1層が、前記一般式 (I) で示されるシアン色素形成カプラーを含有するも 本発明のカプラーは油溶性のものが多く、一般には高沸点溶媒(必要に応じて低沸点溶媒を併用する)に溶解し、ゼラチン水溶液に乳化分散してハロゲン化銀乳剤に添加するのが好ましい。又、アルカリ水溶液可溶の場合には、現像主薬、その他の添加剤と共にアルカリ水溶液に溶解し、いわゆる外型現像として像形成に用いることもできる。

一方、現像主薬およびアルカリと共に(必要に 応じて有機溶媒を添加する)用いて、酸化剤(例えば、過硫酸塩、硝酸銀、亜硝酸又はその塩)で 酸化カップリングをするか、一般式 [1] にお 類る X が水素原子のものは p ーニトロソアニリン 類とアルカリ又は無水酢酸を用いて縮合によって色素として各種用途(例えば、フィルター、塗料として) に用いることができる。

ハロゲン化银乳剤中に添加する場合、必要に応 じてハイドロキノン誘導体、紫外線吸収剤あるい は公知の退色防止剤等を併用して発色性あるいは 保存性の調整および改良を達成することが出来る。

のである.

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、 例えば、支持体上に少なくとも2つの異なる分光 **感度を有する多層多色写真材料であることができ** る。多層天然色カラー写真材料は、通常支持体上 に赤感性乳剤層、緑感性乳剤層および青感性乳剤 層をそれぞれ少なくとも一つ有する。これらの層 の配列順序は必要に応じて任意に選べる。好まし い層配列は支持体側から赤感性、緑感性および青 感性の順、青感層、緑感層および赤感層の順また は青感性、赤感性および緑感性の順である。また 任意の感色性の乳剤層を、実質的に同一感色性で あって感度の異なる2層以上の乳剤層 (Sub emu-Ision layers) から構成して到達感度を向上して もよく、3層構成としてさらに粒状性を改良して もよい。また同じ感色性をもつ2つ以上の乳剂層 の間に非感光性層が存在していてもよい。ある同 じ感色性の乳剤層の間に異なった感色性の乳剤層 が挿入される構成としてもよい。高感度層特に高 感度青感層の下に微粒子ハロゲン化銀などの反射 層を設けて感度を向上してもよく、またイエロー フィルター層を設けてもよい。

本発明のシアンカブラーの標準的な使用量は感 光性ハロゲン化銀の1モル当り、0.001ないし 1モルの範囲であり、好ましくは0.003ないし 0.3モルとすることが適当である。

又、シアンカプラーの添加される乳剤層とは別

の感色性を有する乳剤層に、本発明のシアンカーとはイエローカ別果を現別層に、本発明の効果を損力を表現の関係に対しては、本発明の効果を併用することもできる。又、本発明の効果を併加ない程度に同一層に公の併用してもよい。これらの併用してもよいですって、を中0231832 A 2 明 W V 및 早のでは、 と P 0231832 A 2 明 W V 및 スプラーとしては、 E P 0231832 A 2 明 W V 및 スプラーとしては、 できまりになることができるとしては同明細書 4 4 ~ 6 4 頁の知書 2 5 ~ 4 3 同明細書 4 4 ~ 6 4 頁のによってはローカプラーを用いることができる。

本発明のカラー感光材料は種々の分野に適用することができる。一般用もしくは映画用のカラーネガフィルム、スライド用もしくはテレビ用のカラー反転フィルムに使用するのが好ましい。カラーペーパー、カラーポジフィルムおよびカラー反転ペーパーなどにも使用することができる。本発

明はまた、リサーチ・ディスクロージャー17123 (1978年7月)などに記載の三色カプラー混合を利用した白黒盛光材料にも適用できる。

さらに本発明の感光材料を形成するハロゲン化 銀乳剤等は、特に制限なく従来から公知の種々の ものが使用できる。例えば特開昭61-198236号公 報(米国特許第 4.707.436号)に開示されたもの を用いることができる。具体的には、上記公報5 頁上右欄1 0 行~下左欄7行に記載のハロゲン化 銀、同公報5 頁下左欄8 行~7 頁下右欄3 行に記 載のハロゲン化銀乳剤、同公報7 頁下右欄3行に記 載のハロゲン化銀乳剤、同公報7 頁下右欄6日公報 8 頁下左欄3 行~9 頁上左欄1 1 行に記載の色カ ブリ防止剤等の種々の添加剤を用いることができ る。 特に、本発明のハロゲン化銀カラー感光材料が直接ポジカラーフィルム或いは直接ポジカラーペーパーとして用いられる場合には、ハロゲン化銀としては内部潜像型の直接ポジ臭化銀が好ましく、またカラー反転ペーパーとして用いられる場合には、このハロゲン化銀としては沃臭化銀(沃化銀合率としては好ましくは2-15モル%)が好ましい。

更に本発明のハロゲン化銀カラー感光材料がカラーペーパー(カラープリント用感材)として用いられる場合、ハロゲン化銀乳剤としては塩化銀を含まない塩臭化銀もしくは塩化銀とで変質的に沃化銀を含ましく用いることができる。含含ので実化銀を含ましくは 0.2 モル%以下、好ましくは 0.2 モル%以下、好ましくは 0.2 モル%以下、ないないないないでも等しても良いが、粒子間でいいてはでいる。 東京の大力の大力の大力の大力の大力の大力の大力を均質にすることが容易である。また、ハロゲンは、東京教育のハロゲン組成分布については、東京教育のハロゲン組成分のアウルでは、

ハロゲン化銀粒子のどの部分をとっても組成の等 しい所謂均一型構造の粒子や、ハロゲン化銀粒子 内部のコア(芯)とそれを取り囲むシェル(殼) (一層または複数層)とでハロゲン組成の異なる 所謂積層型構造の粒子あるいは、粒子内部もしく は表面に非層状にハロゲン組成の異なる部分を有 する構造(粒子表面にある場合は粒子のエッジ、 コーナーあるいは面上に異組成の部分が接合した 構造)の粒子などを適宜選択して用いることがで きる。高感度を得るには、均一型構造の粒子より も後二者のいずれかを用いることが有利であり、 耐圧力性の面からも好ましい。ハロゲン化銀粒子 が上記のような構造を有する場合には、ハロゲン 組成において異なる部分の境界部は、明確な境界 であっても、組成差により混晶を形成して不明確 な境界であっても良く、また積極的に連続的な構 造変化を持たせたものであっても良い。

これ等の塩臭化銀乳剤のハロゲン組成について は任意の臭化銀/塩化銀比率のものを用いること ができる。この比率は目的に応じて広い範囲を取 り得るが、塩化銀比率が2%以上のものを好まし く用いることができる。

また、迅速処理に適した感光材料には塩化銀合 有率の高い所謂高塩化銀乳剤が好ましく用いられ る。これ等高塩化銀乳剤の塩化銀合有率は90モ ル%以上が好ましく、95モル%以上が更に好ま

こうした高塩化銀乳剤においては臭化銀局在層を先に述べたような層状もしくは非層状にハロゲン化銀粒子内部および/または表面に有する構造のものが好ましい。上記局在相のハロゲン組成は、臭化銀合有率において少なくとも10モル%のものが好ましく、20モル%を越えるものがより好ましい。そして、これらの局在層は、粒子内部、粒子表面のエッジ、コーナーあるいは面上に、粒子表面のエッジ、コーナーあるいは面上に、粒子のコーナー部にエピクキシャル成長したものを挙げることができる。

一方、感光材料が圧力を受けたときの感度低下 を極力抑える目的で、塩化銀含有率 9 0 モル %以

上の高塩化銀乳剤においても、粒子内のハロゲン 組成の分布の小さい均一型構造の粒子を用いることも好ましく行われる。

また、現像処理液の補充量を低減する目的でハロゲン化銀乳剤の塩化銀含有率を更に高めることも有効である。この様な場合にはその塩化銀含有率が98モル%~999年ル%であるような、ほぼ純塩化銀の乳剤も好ましく用いられる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(粒子の投影面積と等価な円の直径を以て粒子サイズとし、その数平均をとったもの)は、0.1 μm ~ 2 μm が好ましい。

また、それらの粒子サイズ分布は変動係数(粒子サイズの標準偏差を平均粒子サイズで除したもの)20%以下、望ましくは15%以下の所謂単分散なものが好ましい。このとき、広いラチチュードを得る目的で上記の単分散乳剤を同一層にプレンドして使用することや、重層塗布することも好ましく行われる。

写真乳剤に含まれるハロゲン化銀粒子の形状は、立方体、十四面体あるいは八面体のような規則的な(regular)結晶形を有するもの、球状、板状などのような変則的な(irregular)結晶形を有するもの、あるいはこれらの複合形を有するものを用いることができる。また、種々の結晶形を有するものの混合したものからなっていても良い。本発明においてはこれらの中でも上記規則的な結晶形を有する粒子を50%以上、好ましくは70%以上、より好ましくは90%以上含有するものが良い。

また、これら以外にも平均アスペクト比(円換 算直径/厚み)が5以上、好ましくは8以上の平 板状粒子が投影面積として全粒子の50%を越え るような乳剤も好ましく用いることができる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤は、その乳剤 粒子形成もしくは物理熟成の過程において種々の 多価金属イオン不純物を導入することができる。 使用する化合物の例としては、カドミウム、亜鉛、 鉛、銅、タリウムなどの塩、あるいは第1個族元素 である鉄、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、オスミウム、イリジウム、白金などの塩もしくは錯塩が挙げることができる。特に上記第21版元素は好ましく用いることができる。これ等の化合物の添加量は目的に応じて広範囲にわたるがハロゲン化銀に対して10-1~10-1年ルが好ましい。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常化学増感および分光増感を施される。

化学増感法については、不安定硫黄化合物の添加に代表される硫黄増感、金増感に代表される貴金属増感、あるいは還元増感などを単独もしくは併用して用いることができる。化学増感に用いられる化合物については、特開昭62~215272号公報明細書の第18頁右下欄~第22頁右上欄に記載のものが好ましく用いられる。

本発明において、一般式(I)のカプラーは、種々の公知分散方法により感光材料に導入できる。例えば、水中油滴分散法が挙げられ、該分散法に用いられる高沸点溶媒の例は米国特許第2,322,027号などに記載されている。

水中油滴分散法に用いられる常圧での沸点がは、175で以上の高沸点有機溶剤の具体例としてジシクロへキシルフタレート、ジー2-エチルへキシルフタレート、デシルフタレート、ビス(2・4ージーはーアミルフェニル)イソフタタレート、ビス(2・4ージーはーアミルフェニル)イソフタタレート、ビス(1・1・ジエチルプロビルホスフェート、ドリンカーと、ドリンカーと、ドリンカーと、ドリンカーと、ドリンカーと、ドリンカーと、ドリンコニート、ドデュート、トリクロプロビルホスフェート、ジー2-エテルト・リクロアロビルホスフェート、ジー2-エテルト・リクロアロビルホスフェート、ジー2-

エチルヘキシルフェニルホスポネートなど)、安 息香酸エステル類 (2-エチルヘキシルベンゾエ ート、ドデシルベンゾエート、2-エチルヘキシ ルーゥーヒドロキシベンゾエートなど)、アミド 類(N、N-ジエチルドデカンアミド、N、N-ジエチルラウリルアミド、N-テトラデシルピロ リドンなど)、アルコール類またはフェノール類 (イソステアリルアルコール、2, 4-ジ-tert - アミルフェノールなど)、脂肪酸カルボン酸エ ステル類(ビス(2-エチルヘキシル)セバケー ト、ジオクチルアゼレート、グリセロールトリブ チレート、イソステアリルラクテート、トリオク チルシトレートなど)、アニリン誘導体(N. N -ジプチル-2-プトキシ-5-tert-オクチル アニリンなど)、炭化水素類 (バラフィン、ドデ シルベンゼン、ジイソプロピルナフタレンなど) などが挙げられる。また補助溶剤としては、沸点 が約30℃以上、好ましくは50℃以上約160 で以下の有機溶剤などが使用でき、典型例として は酢酸エチル、酢酸ブチル、プロピオン酸エチル、 メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2-エ トキシエチルアセテート、ジメチルホルムアミド などが挙げられる。

本発明の一般式(1)のカプラーを水中油滴分散法により分散する場合には、それに用いる高沸点有機溶媒は下配一般式(N)または(M)の少なくとも一種、またはそれらの併用と補助溶媒(例えば酢酸エチルなど)の併用が特に好ましい。高沸点有機溶媒とカプラーの比率は重量比で1.0以下、好ましくは0.6以下、さらに好ましくは0.4以下である。すなわち、補助溶媒のみで分散する方法も好ましい。

#### 一般式 (VI)

式中、Res、Resは同一でもまた異なってもよ く、各々アルキル基、シクロアルキル基、アルケ ニル基またはアリール基を変わし、Res及びRes で示される基の炭素数の合計は4~30個である。 一般式(類)



式中、R11、R12、R13は同一でもまた異なっていてもよく、各々アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表わし、R11、R12、R13で示される基の炭素数の合計は12~60個である。

ラテックス分散法の工程、効果および含浸用の ラテックスの具体例は、米国特許第4,199,363 号、 西独特許出願(OLS) 第2,541,274 号および同第 2,541,230 号などに記載されている。

本発明に使用できる適当な支持体は、例えば、 前述のRO、Na 17643の28頁、および同M18716 の647頁右欄から648頁左欄に記載されている。

本発明に従ったカラー写真感光材料は、前述の

RD. Na 17643の28~29頁、および同M18716 の651左欄~右欄に記載された通常の方法によって現像処理することができる。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、脱銀処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性(例えばカブラー等使用素材による)、用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、向流、順流等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方式における水洗タンク数と水量の関係は、Journal of the Society of Hotion Picture and Television Engineers 第64巻、P.248-253 (1955年5月号)に記載の方法で、求めることができる。

前記文献の記載の多段向流方式によれば、水洗水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水の滞留時間の増加により、バクテリアが繁殖し、生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、このような問題の解決策として、特開昭62-288838

号に記載のカルシウムイオン、マグネシウムイオンを低減させる方法を極めて有効に用いることができる。また、特開昭57-8,542号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベンダゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウム等の塩素系殺菌剤、その他ベンゾトリアゾール等、堀口博著「防菌防菌への化学」、衛生技術会場「微生物の滅菌、殺剤の化学」、衛生技術会場「微生物の滅菌、殺剤の化学」、日本防菌防黴学会編「防腐防黴

本発明の感光材料の処理における水洗水のpHは、4~9であり、好ましくは5~8が適当である。水洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途等で種々設定し得るが、一般には、15~45℃で20秒~10分、好ましくは25~40℃で30秒~5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光材料は、上記水洗に代り、直接安定液によって処理することもできる。このような安定化処理においては、特開昭57-8,543号、同58-14.834号、同60-220,345号に記載の公知の方法はすべて用いることができる。

又、前記水洗処理に続いて、更に安定化処理する場合もあり、その例として、撥影用カラー感光材料の最終浴として使用される、ホルマリンと界面活性剤を含有する安定浴を挙げることができる。この安定浴にも各種キレート剤や防黴剤を加えることもできる。

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーバーフロー液は脱銀工程等他の工程において再利用することもできる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料には処理の簡略化及び迅速化の目的で発色現像主薬を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主薬の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例えば米国特許第3,342,597 号記載のインドアニリン系化合物、同第3,342,599 号、リサーチ・ディスクロージャー14,850号及び同15,159号記載のシッフ塩基型化合物、同13,924号記載のアルドール化合物、米国特許第3,719,492 号記載の金属塩錯体、特開昭53-135,628号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料は、必要に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の1-フェニルー3-ピラゾリドン類を内蔵しても良い。典型的な化合物は特開昭56-64,339号、同57-144,547号、および同58-115,438号等記載されている。

本発明における各種処理液は10℃~50℃において使用される。通常は33℃~38℃の温度が標準的であるが、より高温にして処理を促進し処理時間を短縮したり、逆により低温にして画質の向上や処理液の安定性の改良を達成することができる。また、感光材料の節銀のため西独特許第2,226,770号または米国特許第3,674,499号に記載のコバルト補力もしくは過酸化水素補力を用いた処理を行ってもよい。

また、本発明のハロゲン化銀感光材料は米国特許第4,500,626 号、特開昭60-133,449号、同59-218443号、同61-238056号、欧州特許第210,660A2号などに記載されている熱現像感光材料にも適用できる。

## 1 に示す。又カプラー(1)及び比較カプラー (Cー1) のスペクトルを第1図に示す。

使用カプラー	吸収極大(nm)	半值幅(nm)	ε,
本発明のカプラー(1)	620.8	80.4	58600
" (2)	620.6	80, 3	58400
<i>"</i> (5)	620.1	81. 2	54600
比較カプラー (C-1)	622.4	114.7	29400
" (C-2)	621.0	116.2	20800

第1図および表1から分かる様に本発明のカプラーから得られる色素の吸収は非常にシャープであり、鮮やかな色相を有している上に、モル吸光係数 ( $\epsilon$ ) も高いことがわかる。

比較カプラー (C-1)

以下、本発明を実施例によりさらに説明する。 実施例 1

本発明のカブラー(1) 2.0gを酢酸エチル20mℓとエタノール15mℓに溶かし、炭酸ナトリウム3gを水30mℓに溶かして加えた。 環洋レンスルホンアミドレスル・ソクンスルホンアミトセスル・ドラートルイジンモノヒドラートセスカウムで酸塩2.4gを加えたのち、過硫酸下した。全を水16mℓに溶かして滴下した。全変分機によりのち、水100mℓを加えて破した。酢酸エチル層を3回水洗した後、無水留した。酢酸エチル層を3回水洗温で溶がし、液圧下常温で溶かし、カウムで酸してシアン色の留分を取りた。 直ちに少量のクロコホルムに溶が取したが加カラムを通してシアン色の留分を取り、常に水源にで減速を留去したところ、紺色の粉体状の色素を得た。

比較用に上記と同じ方法でカプラー(2)、(5)および下記比較カプラー(C-1)、(C-2)をそれぞれ用いて色素を合成した。

色素の溶液吸収スペクトルを測定した結果を表

#### 比較カプラー (C-2)

#### 実施例2

本発明のカプラー(1) 1 0 g、ジブチルフタレート 1 0 g および酢酸エチル 2 0 m l を 5 0 ℃に加熱して得られる溶液を、1%ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム水溶液 8 m l を含むゼラチン溶液 8 0 g に乳化分散させた。

次にこの乳化分散物を赤感性の塩臭化銀乳剤 (Br 50%) 145g(Ag で7g含有)に混合し塗布助剤としてドデシルペンゼンスルホン酸ナトリウムを加え、ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体上に塗布した。カプラー塗布量は400mg/m'に設定した。この層の上にゼラチン保護層(ゼラチン1g/m')を塗布し、これを試料Aとする。

上記カプラー(1)の代わりに同モルのカプラー(2)、 (3)、(5)、(16)、(17)および(26)を用い同じ操作に よってフィルムを調製した。これらを順に試料B ~Gとした。又、比較例として同様に比較カプラ -(C-1), (C-2), (C-3), (C-4) および (C-5) を用いて試料 H~Lを調製 した.

各々の試料にセンシトメトリー用連続ウェッジ を用いて露光したのち次の現像処理を行なった。

カラー現像処理工程

(33℃)

1 カラー現像

......3分30秒

2 漂白定着

......1分30秒

......... 2 分 3 0 秒 3 水洗 各工程に用いた処理工程は下記のものである。

カラー現像液

ベンジルアルコール

1 5.0 m 2

ジェチレングリコール

8.0 m &

エチレンジアミン 4 酢酸

5.0 g

亜硫酸ナトリウム

2.0 g

無水炭酸カリウム

3 0 g

#### 漂白定着液

(C - 5)

エチレンジアミン 4 酢酸

4.0 g

Calls

псосно

エチレンジアミン4酢酸第2鉄

ĆsH,,(t)

塩

亜硫酸ナトリウム

5. 0 g

チオ硫酸ナトリウム (70%) 150 ml

水を加えて

処理後の本発明のカブラーを塗布した試料はい ずれも鮮やかなシアンないしブルーの色相を示し

次に、処理後の試料の堅牢性について調べた。 すなわち、暗所で100℃に10日間放置した場 ヒドロキシルアミン硫酸塩

3.0 g

臭化カリウム

0.6 g

4-アミノーN-エチルーN-

(β-メタンスルホンアミドエ チル) -m-トルイジンセス

キ硫酸モノハイドレート

5. 0 g

水を加えて

1 & (pH 1 0.2)

比較カプラー

(C - 3)

合と、キセノンフェードメータ(10万ルックス) で1週間光を当てた場合の色素濃度の残存率を表 2に示す。

表 2

試料%	カプラー	100 七10日	キセノン1週間	備考
А	1	0.32	0.50	本発明
В	2	0.33	0.52	7
C	3	0.80	0.58	"
ם	5	0.48	0.56	"
E	16	0.89	0.72	"
F	17	0.91	0.89	~
G	26	0.88	0.90	"
Н	C - 1	0.38	0.48	比較例
1	c – 2	0.40	0.78	"
J	c – 3	0.85	0.69	~
к	C - 4	0.88	0.86	"
L	c – 5	0.82	0.88	"

表 2 から本発明のカプラーは、それぞれ相当す る炭素環のカプラーと同等の堅牢性を有している

ことがわかる (A、BとH、DとI、EとJ、F とK、GとLの比較)。

#### 実施例3

ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体の 上に、以下に示す層構成の多層ハロゲン化銀感光 材料101を作成した。

以下の各層のゼラチン硬化剤としては、1-オキシ-3,5-ジクロロ-s-トリアジンナトリウム塩を用いた。

各層の分光増感色素として下記のものを用いた。 青感性乳剤層

C 2 CHz) 4 CHz) 4 CHz) 4 C 2 NH (C2 H 5) 2

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては各々2.0×10<sup>-4</sup>モル、また小サイズ乳剤に対して各々2.5×10<sup>-4</sup>モル)

#### 绿感性乳剂層

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対

しては  $4.0 \times 10^{-4}$  モル、小サイズ乳剤に対しては  $5.6 \times 10^{-4}$  モル)

#### および

 $( ハロゲン化銀 1 モル当たり、大サイズ乳剤に対しては <math>7.0 \times 10^{-5}$ モル、また小サイズ乳剤に対しては  $1.0 \times 10^{-5}$ モル)

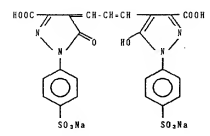
#### 赤感性乳剤層

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 0.9 × 10<sup>-4</sup>モル、また小サイズ乳剤に対しては 1.1 × 10<sup>-4</sup>モル)

赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物をハロゲン化銀1モル当たり2.6×10-3モル添加した。

また青感性乳剤層、緑感性乳剤層、赤感性乳剤 層に対し、1-(5-メチルウレイドフェニル) -5-メルカプトテトラゾールをそれぞれハロゲン化銀1モル当たり8.5×10-5モル、7.7× 10-4モル、2.5×10-4モル添加した。

イラジェーション防止のために乳剤層に下記の 染料を添加した。



および

#### (層構成)

以下に各層の組成を示す。数字は塗布量(g/ m) を表す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量を 表す。

#### 支持体

ポリエチレンラミネート紙

(第一層側のポリエチレンに白色顔料 (TiOz)

と青味染料 (群青) を含む)

#### 第一層 (青感層)

前記塩臭化銀乳剂	0.30
ゼラチン	1.86
イエローカプラー(ExY)	0.82
色像安定剤 (Cpd-1)	0.19
溶媒(Solv-3)	0.35
色像安定剂 (Cpd-7)	0.06
第二層 (混色防止層)	
ゼラチン	0.99
混色防止剤 (Cpd-5)	0.08
溶媒(Solv-1)	0.16
溶媒(Solv-4)	0.08

#### 第三層 (緑感層)

塩臭化銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ0,55 μ п のものと、0.39 /m のものとの1:3 混合物

(Ag モル比)。粒子サイズ分布の	変動係数は
0.10と0.08、各乳剤ともAgBr 0.8	モル%を粒
子表面に局在含有させた)	0.12
ゼラチン	1.24
マゼンタカプラー(ExH)	0.20
色像安定剤 (Cpd-3)	0.15
色像安定剤 (Cpd-4)	0.02
色像安定剂 (Cpd-2)	0.03
溶媒(Solv-2)	0.40
第四層 (紫外線吸収層)	
ゼラチン	1.58
紫外線吸収剤(UV-1)	0.47
混色防止剂 (Cpd-5)	0.05
溶媒(Solv-5)	0.24

#### 第五層 (赤感層)

塩臭化銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ0.58μπ のものと、0.45 µm のものとの1:4 混合物 (Ag モル比)。粒子サイズ分布の変動係数は 0.09と0.11、各乳剤ともAgBr O.6 モル%を粒 0.23 子表面に局在含有させた)

ゼラチン	1.34
シアンカプラー (C-1)	0.15
シアンカプラー (C-2)	0.18
色像安定剤 (Cpd-6)	0.17
色像安定剤 (Cpd-8)	0.04
色像安定剂 (Cpd-7)	0.40
溶媒(Solv-6)	0.15
第六層 (紫外線吸収層)	
ゼラチン	0.53
紫外線吸収剤(UV-1)	0.16
混色防止剤 (Cpd-5)	0.02
溶媒(Solv-5)	0.08
第七層 (保護層)	
ゼラチン	1.33
ポリビニルアルコールのアクリル変	性共重合体

0.17

(変性度17%) 0.03 流動パラフィン

(ExY) イエローカプラー

$$R = 0 \longrightarrow N \longrightarrow 0$$

$$CH_z \longrightarrow H \longrightarrow 0$$

$$CH_z \longrightarrow H \longrightarrow 0$$

との1:1混合物 (モル比) (ExM) マゼンタカブラー

#### (Cpd-1) 色像安定剂

(Cpd-3) 色像安定剂

(Cpd-5) 混色防止剂

の1:1混合物 (モル比)

#### (Cpd-4) 色像安定剂

#### (Cpd-2) 色像安定剤

(Cpd-6) 色像安定剂

の2:4:4混合物 (重量比)

の4:2:4混合物 (重量比)

(Solv-1)溶媒

(Solv-2)溶媒

(Cpd-7) 色像安定剤

平均分子量 60,000

(Cpd-8) 色像安定剂

(UV-1)紫外線吸収剂

の2:1混合物(容量比)

(Solv-3)溶媒

$$0 = P \quad - \left\{ \quad 0 - C_{\bullet}H_{\bullet}(i \circ s) \quad \right\}_{3}$$

(Solv-4)溶媒

(Solv-5)溶媒

COOC = H 1 7 (CH 2) 8 1 COOC = H 1 7

(Solv-6)溶媒

**試料102~108** 

試料101(比較)の第5層のカプラー(C-1)、(C-2)を(I)、(5)、(6)、(9)、(6)、(7)および(26)に当モル で (26)に当モルで (26)に当て (26)にコロ (26)にコ (26)にコロ (26)にコ (26)

上記感光材料を光学くさびを通して露光後、次

の工程で処理した。

処理工程	温度	時間	補充液*	タンク容量
35- 現像	35 °C	45秒	161 m &	17 £
漂白定着	30 ~ 35 ℃	45秒	215 m £	17 €
リンス①	30∼35℃	20秒		10 e
リンス②	30∼35℃	20秒		10 e
リンス③	30∼35℃	20秒	350 m &	10 €
乾 燥	70~80℃	60秒		

\*補充量は感光材料1㎡あたり

(リンス③→①への3タンク向流方式とした。) 冬処理施の組成け以下の通れである。

	各処理版の組成は以下の通	りじめる。	
カ	ラー現像液	タンク液	補充液
	水	800 m l	800 m &
	エチレンジアミン- N., N.		
	N. N-テトラメチレン		
	ホスホン酸	1.5 g	2.0 g
	トリエタノールアミン	8.0 g	12.0 g
	塩化ナトリウム	1.4 g	

25 g

25 g

N-エチル-N- (β-メタン

炭酸カリウム

スルホンアミドエチル) - 3

ーメチルー4-アミノ

アニリン硫酸塩 5.0g 7.0g N, N-ビス (カルボキシメチル) ヒドラジン 5.5g 7.0g

蛍光增白剤 (WHITEX 4B,

水

住友化学製)	1.0 g	2.0 g
水を加えて	1000m &	1000 m &
рН (25°С)	10.05	10.45

#### 漂白定着液 (タンク液と補充液は同じ)

チオ硫酸アンモニウム (70%)	100 m &
亜硫酸ナトリウム	17 g
エチレンジアミン四酢酸鉄 (Ⅲ)	
アンモニウム	55 g
エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム	5 g
臭化アンモニウム	40 g
水を加えて	1000 m &

リンス液 (タンク液と補充液は同じ)

pH (25℃)

イオン交換水 (カルシウム、マグネシウムは各々 3 ppm 以下)

本発明のカプラーを用いた試料102~108 はいずれも比較試料101に比べて色再現性に優れていた。

#### 実施例 4

ボリエチレンで両面ラミネートした紙支持体(厚さ100ミクロン)の表側に、次の第一層から第十四層を、裏側に第十五層から第十六層を重層塗布したカラー写真感光材料を作成した。第一層塗布側のボリエチレンには酸化チタン(4g/m)を白色飼料として、また微量0.003g/mの群音を背み付け染料として含む(支持体の表面の色度はL\*、a\*、b\*系で88.0、-0.20、-0.75であった。)。

#### (感光層組成)

以下に成分と塗布量 (g/m, 単位) を示す。 なおハロゲン化銀については銀換算の塗布量を示す。各層に用いた乳剤は乳剤EM1の製法に準じ て作られた。但し第十四層の乳剤は表面化学増感

400 m &

6.0

#### 特開平1-315736(28)

A service of the second of the	ステイン防止剤 (Cpd - 5) 0.003
しないリップマン乳剤を用いた。	
第1層(アンチハレーション層)	カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.03
黒色コロイド銀 0.10	カプラー溶媒 (Solv - 1, 2, 3 等量)
ゼラチン 0.70	0.12
第2層(中間層)	第 4 層 (高感度赤感層)
ゼラチン 0.70	赤色増感色素 (ExS - 1, 2, 3) で分光増
第 3 層 (低感度赤感層)	感された臭化銀(平均粒子サイズ 0.60μ、サ
赤色増感色素 (ExS - 1, 2, 3) で分光	イズ分布15%、八面体) 0.14
増感された臭化銀(平均粒子サイズ 0.2 5 μ、	ゼラチン 1.00
サイズ分布 [変動係数] 8%、八面体)	シアンカプラー(ExC - 1 , 2 , 3を1 :
0.04	1 : 0. 2 ) 0.30
赤色増感色素 (ExS - 1, 2.3) で分光	退色防止剤 (Cpd - 1, 2, 3, 4等量)
<b>増感された塩臭化銀(塩化銀5モル%、平均粒</b>	······ 0.18
子サイズ 0.40 μ、サイズ分布 10%、八面体	カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.03
0.08	カプラー溶媒 (Solv-1,2,3等量)
ゼラチン 1.00	···· 0.12
	第5層(中間層)
1:0.2) 0.30	ゼラチン 1.00
退色防止剂 (Cpd - 1, 2, 3, 4 等量)	混色防止剂 (Cpd - 7) 0.08
0.18	混色防止剂溶媒 (Solv-4, 5 等量)
········ 0.16	0.15
0.16 ポリマーラテックス(Cpd - 8)	0.15 第 7 層 (高 磁 度 緑 感 層 )
ポリマーラテックス (Cpd - 8)	第7層(高感度緑感層)
ポリマーラテックス(Cpd - 8) 0.10	第7層 (高感度緑感層) 緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された
ボリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10 第 6 層 (低感度緑感層)	第7層(高感度緑感層) 緑色増感色素(BxS - 4)で分光増感された 臭化銀(平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布
ポリマーラテックス(Cpd - 8) 0.10 第 6 層(低感度緑感層) 緑色増感色素(ExS - 4)で分光増感された	第 7 層 (高感度緑感層) 緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.6 5 μ、サイズ分布 1 6 %、八面体) 0.10
ポリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10  第 6 層 (低感度緑感層) 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布	第 7 層 (高感度緑感層) 緑色増感色素 (8xs - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80
ボリマーラテックス(Cpd - 8) 0.10 第 6 層(低感度緑感層) 緑色増感色素(ExS - 4)で分光増感された 臭化銀(平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04	第 7 層 (高感度緑感層) 緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1, 2, 3 等量)
ボリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10 第 6 層 (低感度緑感層) 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された	第 7 層 (高感度緑感層) 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1, 2, 3等量) 0.11
ボリマーラテックス(Cpd - 8) 0.10  第 6 層(低感度緑感層) 緑色増感色素(ExS - 4)で分光増感された 臭化銀(平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04 緑色増感色素(ExS - 4)で分光増感された 塩臭化銀(塩化銀 5 モル%、平均粒子サイズ	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1, 2, 3等量) 0.11 退色防止剤 (Cpd - 9, 26等量)
ポリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10 第 6 層 (低感度緑感層) 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された臭化銀 (平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された塩臭化銀 (塩化銀 5 モル%、平均粒子サイズ 0.4 0 μ、サイズ分布 1 0 %、八面体)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.6 5 μ、サイズ分布 1 6 %、八面体)
ポリマーラテックス(Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体)
ポリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10 第 6 層 (低感度緑感層) 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.2 5 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04 緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 塩臭化銀 (塩化銀 5 モル%、平均粒子サイズ 0.4 0 μ、サイズ分布 1 0 %、八面体) 0.06 ゼラチン 0.80	第7層(高感度緑感層)  緑色増感色素(ExS - 4)で分光増感された 臭化銀(平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体)
ボリマーラテックス (Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (BxS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体)
ポリマーラテックス (Cpd - 8) 0.10  第 6 層 (医 座 接 窓 層 ) 操色 増 感色素 (ExS - 4) で分光 増 感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.25 μ、サイズ分布 8 %、八面体) 0.04  緑色 増 感色素 (ExS - 4) で分光 増 感された 塩臭化銀 (塩化銀 5 モル%、平均粒子サイズ 0.40 μ、サイズ分布 10%、八面体) 0.06 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1.2,3等量) 0.11	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (8xS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体)
ボリマーラテックス(Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.6 5 μ、サイズ分布 1 6 %、八面体)
ボリマーラテックス (Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1, 2, 3等量) 0.11 退色防止剤 (Cpd - 9, 26等量) 0.15 ステイン防止剤(Cpd-10, 11, 12, 13を 10:7:7:1比で) 0.025 カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.05 カプラー溶媒 (Solv - 4, 6等量) 0.15 第 8 層 (中間層)
ボリマーラテックス (Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (8xs - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体)
ボリマーラテックス (Cpd - 8)	第 7 層 (高感度緑感層)  緑色増感色素 (ExS - 4) で分光増感された 臭化銀 (平均粒子サイズ 0.65 μ、サイズ分布 16%、八面体) 0.10 ゼラチン 0.80 マゼンタカプラー (ExM - 1, 2, 3等量) 0.11 退色防止剤 (Cpd - 9, 26等量) 0.15 ステイン防止剤(Cpd-10, 11, 12, 13を 10:7:7:1比で) 0.025 カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.05 カプラー溶媒 (Solv - 4, 6等量) 0.15 第 8 層 (中間層) 第 5 層と同じ

ゼラチン 0.70	······· 0.007
混色防止剤 (Cpd - 7) 0.03	カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.05
混色防止剤溶媒 (Solv-4, 5等量)	カプラー溶媒 (Solv - 2) 0.10
0.10	第12層(高感度青感層)
ポリマーラテックス (Cpd-8) 0.07	青色増感色素 (ExS - 5, ·6) で分光増感さ
第10層(中間層)	れた臭化銀(平均粒子サイズ 0.85μ、サイズ
第5層と同じ	分布 1 8 %、八面体) 0.15
第11層(低感度脅感層)	ゼラチン 0.60
青色增感色素 (ExS - 5, 6) で分光増感さ	イエローカプラー(ExY-1, 2 等量)
れた臭化銀(平均粒子サイズ 0.40 μ、サイズ	0.30
分布 8 %、八面体) 0.07	退色防止剤 (Cpd - 1 4) 0.10
青色増感色素(ExS - 5, 6) で分光増感さ	ステイン防止剤 (Cpd - 5 . 15を 1 : 5 比で)
れた塩臭化銀(塩化銀8モル%、平均粒子サイ	0.007
ズ 0. 6 0 μ 、サイズ分布 1 1 % 、八面体)	カプラー分散媒 (Cpd - 6) 0.05
0.14	カプラー溶媒 (Solv-2) 0.10
ゼラチン 0.80	第13層(紫外線吸収層)
イエローカプラー(ExY-1, 2 等量)	ゼラチン 1.00
0.35	紫外線吸収剤 (Cpd - 2, 4, 16等量)
退色防止剂 (Cpd - 1 4) 0.10	0.50
ステイン防止剤 (Cpd - 5, 15を1 : 5比で)	混色防止剂 (Cpd - 7. 17等量)
0.03	紫外線吸収剂 (Cpd - 2, 4, 16等量) 0.50
分散媒 (Cpd - 6) 0.02 紫外線吸収剂溶媒 (Solv - 2, 7 等量)	9.44 (Cpd - 18, 19, 20, 21, 27を等量)
新 外 板 攻 東 所 径 <b>米</b> (3 0 1 ~ 2 . 「 音 <b>a</b>	········ 0.06
	第16層(塞面保護層)
19, 20, 21, 27 & 10:10:13:	
15:20比で) 0.05	イズ2.4 μ)と酸化けい水素(平均粒子サイズ
第14層(保護曆)	5 μ ) 等量 ······· 0.05
微粒子塩臭化銀(塩化銀97モル%、平均サ	ゼラチン 2.00
イズ 0. 1 μ) 0.03	ゼラチン硬化剤 (H-1, H-2等量)
ポリピニルアルコールのアクリル変性共重合	0.14
体 (分子量 50,000 ) 0.01	乳剤BM-1の作り方
ポリメチルメタクリレート粒子(平均粒子サ	臭化カリウムと硝酸銀の水溶液をゼラチン水溶
イズ2.4μ (と酸化けい素 (平均粒子サイズ 5	液に激しく攪拌しながら75℃で15分を要して
μ)等量 ······· 0.05	同時に添加し、平均粒径が 0.3 5 μの八面体臭化
ゼラチン 1.80	銀粒子を得た。この際銀1モル当ため 0.3 gの 3,
ゼラチン硬化剤 (H-1, H-2等量)	4-ジメチルー1.3-チアゾリン-2-チオン
0.18	を添加した。この乳剤に銀1モル当り6 mgのチオ
第15層(裏層)	硫酸ナトリウムと7哩の塩化金酸(4水塩)を順
ゼラチン 2.50	次加え75℃で80分間加熱することにより化学

増感処理を行なった。こうして得た粒子をコアとして、第1回目と同様な沈殿環境で更に成長させ、最終的に平均粒径が0.7μの八面体単分散コア/シェル臭化銀乳剤を得た。粒子サイズの変動係数は約10%であった。この乳剤に銀1モル当たり1.5mgのチオ硫酸ナトリウムと1.5mgの塩化金酸(4水塩)を加え60℃で60分間加熱して化学増感処理を行ない内部潜像型ハロゲン化銀乳剤を得た。

各感光層には、造核剤としてEx2K-1とEx2K-2をハロゲン化銀に対しそれぞれ10-3、10-2 重量%、造核促進剤としてCpd-22を10-2 重量%用いた。更に各層には乳化分散助剤としてアルカノールXC(Dupon社)及びアルキルベンゼンスルホン酸ナトリウムを、塗布助剤としてコハク酸エステル及び Magefac F-120 (大日本インキ社製)を用いた。ハロゲン化銀及びコロイド銀合有層には安定剤として(Cpd-23,24,25)を用いた。この試料を試料番号とした。以下に実施例に用いた化合物を示す。

ExS-4

ExS-5

ExS-6

ExS-1

ExS-2

$$C \stackrel{\downarrow}{\ell} \qquad CH = \stackrel{\downarrow}{C} - CH \qquad \stackrel{\downarrow}{\downarrow} \qquad CH_{\stackrel{\downarrow}{Z}} \qquad CCH_{\stackrel{\downarrow}{Z}} \qquad CCH$$

ExS-3

Cpd-1

Cpd-2

Cpd-3

Cpd-4

Cpd-5

Cpd-6

$$\begin{array}{c} \leftarrow \text{CH}_z - \text{CH} \xrightarrow{h} \\ \downarrow \\ \text{CONHC}_4\text{H}_{\frac{1}{2}}(t) \end{array}$$
 n=100~1000

Cpd-9

Cpd-7

Cpd-8

Cpd-10

Cpd-11

Cpd-14

$$\begin{bmatrix}
C_4H_{*}(t) \\
HO & CH_2
\end{bmatrix}
CH_2$$

$$CH_3 \\
CH_2$$

$$CH_3 \\
CH_2$$

$$CH_3 \\
CH_3$$

$$CH_3 \\
CH_3$$

$$CH_3 \\
CH_3$$

Cpd-12

Cpd-15

Cpd-13

Cpd-15

Cpd-17

Cpd-18

Cpd-19

Cpd-23

Cpd-24

Cpd~25

Cpd-26

Cpd-20

Cpd-21

Cpd-22

HS 
$$S \leftarrow CH_z \rightarrow R N \subset CH_3$$
 HC  $\ell$ 

Cpd-27

EXC-1

EXC-2

EXC-3

EXM-1

EXY-1

EXY-2

EXM-2

EXM-3

Solv-1 ジ(2-エチルヘキシル)セパケー

Solv-2 トリノニルホスフェート

Solv-3 ジ (3-メチルヘキシル) フタレー

Solv-4 トリクレジルホスフェート

Solv-5 ジブチルフタレート

Solv-6 トリオクチルホスフェート

Solv-7 ジ (2-エチルヘキシル) フタレー

H-1 1, 2-ビス (ビニルスルホニルア セトアミド) エタン

H-2 4,6-ジクロロ-2-ヒドロキシ -1,3,5-トリアジンNa塩

ExZX-1 7-(3-エトキシチオカルボニル アミノベンズアミド) - 9 - メチルー 10-プロハギルー1,2,3,4-テトラヒドロアクリジニウムトリフル

オロメタンスルホナート ExZK-2 2-[4-{3-[3-{3-[5 - (3 - [2 - クロロ-5 - (1 - ドデシルオキシカルボニルエトキシカルボニル) フェニルカルバモイル] - 4
-ヒドロキシー1 - ナフチルチオ) テトラゾールー1 - イル] フェニル ] ウレイド] ベンゼンスルホンアミド) フェニル] - 1 - ホルミルヒドラジン

以上のようにして作製した試料を201とした。 次に、第3層、第4層に用いたシアンカプラー EXC-1,2,3の全量を本発明のシアンカプラー(1)に等モル置きかえして作製した試料を202 とした。

シアンカプラー(1)の代りにシアンカプラー(5)、(6)、(9)、(8)、(0)を用いた以外は試料202の場合と同様にして各々試料203~207を作製した。得られた試料201~207を赤フィルターを通して露光後、下記現像処理をおこなった。

得られた現像済サンプルの分光吸収を測定した ところ、本発明のシアンカプラーを用いた試料 202~207は、本発明以外のシアンカプラー を用いた試料201より極めてシャープな分光吸収特性を示した。

処理工程	時間	温度	母液 タンク 容 量	補充量
発色現像	80秒	38℃	8 £	300m l / m²
漂白定着	40 "	33 ″	3 ″	300 "
水洗(1)	40 ″	33 ″	3 ″	_
水洗(2)	40 ~	33 ″	3 ″	_
水洗(3)	15 "	33 ″	0.5 "	320 "
乾燥	30 ″	80 ″		

水洗水の補充方式は、水洗浴(3)に補充し、水洗浴(3)のオーバーフロー液を水洗浴(2)に導き、水洗浴(2)のオーバーフロー液を水洗浴(1)に導く、いわゆる向流補充方式とした。このとき感光材料による漂白定着浴から水洗浴(1)への漂白定着液の持ち込み量は35 ml/mlであり、漂白定着液の持ち込み量に対する水洗水補充量の倍率は9.1倍であった。

各処理液の組成は、以下の通りであった。

#### 発色現像液

	母液	捕充液	
エチレンジアミンテトラ	0. 5 g	0. 5	g
キスメチレンホスホン酸			
ジエチレングリコール	10 m	10 .	e
ベンジルアルコール	12.0 m &	14.4 m	e
臭化カリウム	0.52 g		
塩化ナトリウム	0.06 g		
亜硫酸ナトリウム	2.4 g	2.9	g
N,N-ジエチルヒドロ	4.0 g	4.8	g
キシルアミン			
トリエチレンジアミン(1.	4.0 g	4.8	3
4 - ジアザビシクロ [2.			
2. 2] オクタン)			
3 - メチル - 4 - アミノ -	5.6 g	6.6	5
N-エチル-N- (β-			
メタンスルホンアミドエチル	·)		
アニリン硫酸塩			
炭酸カリウム	27.0 g	25.0	3
蛍光増白剤(ジアミノ	1.0 g	1.2	3

#### スチルベン系)

_	水を加えて	1000 m &	1000 m &
	pH(25 ℃)	10.50	10.80
	漂白定着液		
		母液	補充液
	エチレンジアミン 4 酢酸、		
	2 ナトリウム・2 水塩	-	
	エチレンジアミン4酢酸・	46.0 g	
	Fe (Ⅲ) ・アンモニウム・		
	2 水塩		
	2 / / mi		
	チオ硫酸アンモニウム	155 m l	
	(700 g / l)		
	pートルエンスルフィン	20.0 g	
	酸ナトリウム		
	重亜硫酸ナトリウム	12.0 g	
	臭化アンモニウム	50.0 g	
	硝酸アンモニウム	30.0 g	
	水を加えて	1000 m J	2
	pH (25℃)	6.20	

0.18

水光	无力	(
----	----	---

#### 母液、補充液とも

水道水をH型強酸性カチオン交換樹脂(ロームアンドハース社製アンバーライトIR-120B)と、OH型アニオン交換樹脂(同アンバーライトIR-400)を充塡した混床式カラムに通水してカルシウム及びマグネシウムイオン濃度を3mg/l以下に処理し、続いて二塩化イソシアヌール酸ナトリウム20mg/lと硫酸ナトリウム1.5g/lを添加した。この液のpllは6.5~7.5の範囲にあった。

#### 実施例 5

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層を重層塗布 し、多層カラー感光材料である試料301を作製 した。

#### (感光層組成)

各成分に対応する数字は、g/ml単位で表した 塗布量を示し、ハロゲン化銀については、銀換算 の塗布量を示す。ただし増感色素については、同 一層のハロゲン化銀1モルに対する塗布量をモル単位で示す。

#### (試料101)

#### 第1層(ハレーション防止層)

黒色コロイド銀	銀	0.18
ゼラチン		1.40

#### 第2層(中間層)

ハイドロキノン

#### 2 . 5 - ジ - t - ペンタデシル

E X - 1	0.07
E X - 3	0.02
E X - 12	0.002
U - 1	0.06
U - 2	0.08
U - 3	0.10
н в s - 1	0.10
н в s - 2	0.02
ゼラチン	1.04

#### 第 3 層 (第 1 赤感乳剂層)

乳剤A	银	0.25

乳剤B	银	0.25	增感色素 [	5.4	× 10 - 5
增感色素 1	6.9	× 10 - 5	增感色素Ⅱ	1.4	× 10 - 5
增感色素 Ⅱ	1.8	× 10 - 5	增感色素Ⅲ	2.4	×10-4
增感色素Ⅲ	3.1	× 10-4	E X - 3		0.010
E X - 2		0.335	E X - 4		0.080
E X -10		0.020	E X - 2		0.097
н в s - 1		0.060	н в s - 1		0.22
ゼラチン		0.87	н в s - 2		0.10
第4層(第2赤感乳剤層)			ゼラチン		1.63
乳剤G	银	1.0	第6層(中間層)		
增感色素!	5.1	× 10 - 5	E X - 5		0.040
增感色素Ⅱ	1.4	× 10 - 5	нвs - 1		0.020
增感色素Ⅲ	2.3	× 10 - 4	ゼラチン		0.80
E X - 2		0.400	第7層 (第1緑感乳剤層)		
E X - 3		0.050	乳剤 A	银	0.15
E X - 10		0.015	乳剂B	银	0.15
нв s — 1		0.060	增感色素 V	3.0	×10-5
ゼラチン		1.30	增感色素 Ⅵ	1.0	×10-4
第 5 層 (第 3 赤感乳剤層)			增感色素 VII	3.8	×10-4
乳剤口	銀	1.60	E X - 6		0.260

### 特開平1-315736 (36)

E X - 1		0.021	增感色素 VI	8.0	× 10 - 5
E X - 7		0.030	增感色素 VI	3.0	× 10 - 4
E X - 8		0.025	E X -13		0.015
H B S - 1		0.100	E X -11		0.100
H B S - 3		0.010	E X - 1		0.025
ゼラチン		0.63	H B S - 1		0.25
第8層 (第2緑感乳剤層)			H B S - 2		0.10
乳剤C	银	0.45	ゼラチン		1.54
增感色素 V	2.1	× 10 - 5	第10層(イエローフィルター層)		
增感色素 VI	7.0	×10-5	黄色コロイド銀	銀	0.05
增感色素 VI	2.6	×10-4	E X - 5		0.08
E X - 6		0.094	H B S - 1		0.03
E X - 8		0.018	ゼラチン		0.95
E X - 7		0.026	第11層 (第1青感乳剤層)		
н в s - 1		0.160	乳剤A	银	0.08
нв s - 3		0.008	乳剤B	銀	0.07
ゼラチン		0.50	乳剤F	銀	0.07
第9曆 (第3緑感乳剤層)			增感色素性	3.5	×10-4
乳剤E	很	1.2	E X - 9		0.721
增感色素 V	3.5	×10-5	E X - 8		0.042
H B S - 1		0.28	ゼラチン		1.00
ゼラチン		1.10	第15層(第2保護層)		
第12層(第2青感乳剤層)	Arr		ポリメチルアクリレート粒子		
乳剤 G	银	0.45	(直径約 1.5 µm)		0.54
增感色素™	2 1				
	4.1	×10-4	S - 1		0.20
E X - 9	2.1	0.154	ゼラチン		1.20
E X - 9 E X - 10	2.1	0.154 0.007	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1	5.1	0.154 0.007 0.05	ゼラチン	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン	2.1	0.154 0.007	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン 第13層(第 3 青感乳剤層)		0.154 0.007 0.05 0.78	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン	銀	0.154 0.007 0.05 0.78	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン 第13層(第 3 青感乳剤層)	銀	0.154 0.007 0.05 0.78	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン 第13層(第 3 青感乳剤層) 乳剤 H 増感色素 WI E X - 9	銀	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10-4 0.20	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
EX-10 HBS-1 ゼラチン 第13層 (第3青感乳剤層) 乳剤 H 増感色素 W EX-9 HBS-1	銀	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10 <sup>-4</sup> 0.20 0.07	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン頃	1.20
EX-10 HBS-1 ゼラチン 第13層(第3青感乳剂層) 乳剤H 増感色素 W EX-9 HBS-1 ゼラチン	銀	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10-4 0.20	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン碩	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン 第13層(第 3 青感乳剤層) 乳剤 H 増感色素 W E X - 9 H B S - 1 ゼラチン 第14層(第 1 保護層)	銀 2.2	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10-4 0.20 0.07 0.69	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20
EX-10 HBS-1 ゼラチン 第13層(第3青感乳剂層) 乳剤 H 増感色素 W EX-9 HBS-1 ゼラチン 第14層(第1保護層) 乳剤 I	銀	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10 <sup>-4</sup> 0.20 0.07 0.69	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン頃	1.20
E X - 10 H B S - 1 ゼラチン 第13層(第 3 青感乳剤層) 乳剤 H 増感色素 W E X - 9 H B S - 1 ゼラチン 第14層(第 1 保護層)	銀 2.2	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10-4 0.20 0.07 0.69	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン碩	1.20
EX-10 HBS-1 ゼラチン 第13層(第3青感乳剂層) 乳剤 H 増感色素 W EX-9 HBS-1 ゼラチン 第14層(第1保護層) 乳剤 I	銀 2.2	0.154 0.007 0.05 0.78 0.77 ×10 <sup>-4</sup> 0.20 0.07 0.69	ゼラチン 各層には上記の成分の他に、ゼ	ラチン硬	1.20

	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	平均程位 ( 7 m )	拉径に係る変動係数(2)	直径/耳り上	五 (Agu [an)
乳類A	4.1	0.45	2.7	-	17/5x#= 1/3 (13/1),二重構造粒子
В	8.9	0.70	1.4	-	17/9x#= 3/7 (25/2),二重構造粒子
ပ	1 0	0.75	3.0	2	17/9x8= 1/2 (24/3),二重構造粒子
۵.	1 6	1.05	3 5	2	17/9x8= 1/2 (40/0),二值精造粒子
	1 0	1.05	3 5	က	17/9x8= 1/2 (24/3),二重構造粒子
(E.	4.1	0.25	2 8	-	17/9x#= 1/3 (13/1),二血精造粒子
o,	1 3.6	0.75	2 5	2	17/3x8= 1/2 (40/0),二重铸造粒子
Ξ,	.14	1.30	2 5	<del>د</del>	77/9xii=37/63(34/3),二面構造粒子
~	-	0.07	. 5	-	均一粒子

$$\begin{array}{c} C_2H_3 \\ \vdots \\ C_5H_{11}(t) \end{array}$$

$$E X - 6$$

$$CH_{z} - CH_{z}$$

EX-7

$$C_2H_5$$
 $C_1SH_{31}$ 
 $C_2H_5$ 
 $C_2H$ 

E X - 8

E X - 9

$$CH_{2}O \longrightarrow COCHCONH \longrightarrow COCHCONH$$

$$C = C \longrightarrow C = O$$

$$C = C \longrightarrow C \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{$$

E X - 1 0

EX - 11

EX - 13

$$\begin{array}{c|c} C_2H_5 \\ \hline \\ C_5H_{11}(t) \end{array}$$

E X - 1 2

U - 1

$$\begin{array}{c|c} C \not E \\ \hline \\ N \\ N \\ \hline \\ (t) C_4 H_9 \end{array} (t)$$

$$U-2$$

### U - 3

## U - 4

$$\begin{array}{c|c}
CH_{2} & CH_{3} \\
CH_{2} & CH_{2} & CH_{2} \\
CO_{2}CH_{2}CH_{2}OCO \\
NC & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{2} & CH_{2} \\
CO_{2}CH_{3}
\end{array}$$

x : y = 70 : 30 (wt%)

## 增感色素Ⅱ

# 增感色素Ⅲ

### 增感色素V

## U V - 5

$$(C_zH_s)_zNCH = CH - CH = C$$

$$CO_zC_aH_{17}$$

$$SO_z$$

HBS-1 トリクレジルホスフェート

HBS-2 ジーn-ブチルフタレー!

### HBS-3

$$(t) C_5 H_{11} \longrightarrow 0 C_2 H_5$$

$$(t) C_5 H_{11} \longrightarrow 0 C_2 H_5$$

$$(t) C_5 H_{11} \longrightarrow 0 C_2 H_5$$

#### 地感色素!

### 增感色素 VI

# 增感色素VI

$$CH = C - CH = \begin{pmatrix} C_2H_5 \\ C - CH \end{pmatrix}$$

$$CH = C - CH = \begin{pmatrix} C_2H_5 \\ CH_2 \end{pmatrix} = C + R(C_2H_5) = C + R$$

### 增感色素理

s - 1

H - 1

$$CH_2 = CH - SO_2 - CH_2 - CONH - CH_2$$
  
 $CH_2 = CH - SO_2 - CH_2 - CONH - CH_2$ 

処理工程

工程	処理温度	時間	補 充 量*	タンク 容量
発色現像	3 7. 8 °C	3' 15"	2 1	5 £
藻 白	38.0℃	45"	4. 5	2 €
定着①	3 8. O C	45 *	(2.9ンク 向流) 方式	2 €
定着②	38.0℃	45"	1 730	2 &
安定①	38.0°C	20"	(3 9×9 何流) 方式	1 2
安定②	38.0℃	20*		1 2
安定③	38.0℃	20*	3 5	1 2
乾燥	5 5 °C	1'00"		

\*補充量:35㎜幅の感光材料1m長さ当り。

尚使用した自動現像機の定着タンク内には、特開昭63-183460号第3ページに記載の噴流攪拌装置が具備され、感光材料の乳剤面に対し定着液の噴流を衝突させながら処理を行なった。

次に、第3層、第4層、第5層に用いたシアンカプラーEX-2、EX-4の全量を本発明のシアンカプラー(1)に各層それぞれ等モル置きかえして作製した試料を302とした。

以上のようにして作製した試料を301とした。

シアンカプラー(1)の代りに、シアンカプラー(5)。(6)。(9)。(4)。(5)を用いた以外は試料302の場合と同様にして各々試料303~307を作製した。得られた試料301~307を赤フィルターを

得られた現像済サンブルの分光吸収を測定したところ、本発明のシアンカプラーを用いた試料302~307は、本発明以外のシアンカプラーを用いた試料301より極めてシャープな分光吸収特性を示した。

通して露光後、下記現像処理をおこなった。

### (発色現像液)

	母液(g)	補 充 液 (g)
ヒドロキシエチルイミノ	5.0	6.0
二酢酸		
亜硫酸ナトリウム	4.0	3.0
炭酸カリウム	30.0	37.0
臭化カリウム	1.3	0.5
ヨウ化カリウム	1.2 mg	• _
ヒドロキシルアミン	2.0	3.6
硫酸塩		
4 - (N-エチル-	1.0×10 <sup>-2</sup> th	1.3×10 <sup>-2</sup> € 1
$N-\beta-$ ヒドロキシエチ	ル	
アミノ) - 2 - メチルア、	ニリン	
硫酸塩		
水を加えて	1.0 ℓ	1.0 €
Н	10.00	10.15
(漂白液)		
	母液(g)	補 充 液 (g)
1, 3-ジアミノプロパ	ン 130	190

四酢酸第二鉄错塩			ロダンアンモニウム	100.0	150.0
1 , 3 -ジアミノプロパン	3.0	4.0	チオ尿素	3.0	5.0
四酢酸			3, 6-ジチア-1, 8-	3.0	5.0
臭化アンモニウム	85	120	オクタンジオール		
酢酸	50	70	水を加えて	1.0	1.0 €
硝酸アンモニウム	30	40	酢酸アンモニアを加えてpl	н 6.5	6.7
水を加えて	1.0 4	1.0 @	(安定液) 母液、補充液共	+ 通	
酢酸とアンモニアで	pH4.3	pH3.5	ホルマリン (37%)	1.2	m L
pH調整			5 - クロロー 2 - メチルー	- 4 6.0 m	g
			イソチアゾリン-3-オン	,	
(定着液)			2 - メチルー 4 - イソ	3.0 m	g
	母液(g)	補充液(g)	チアゾリン3-オン		
1 -ヒドロキシエチリデン	5.0	7.0	界面活性剤	0.4	
- 1, 1 - ジホスホン酸			C:0H2:-0 - CH2CH2O +	1	
エチレンジアミン四酢酸	0.5	0.7	C10H21-0 - CH2CH20+	1 off	
ニナトリウム塩			エチレングリコール	1.0	
亜硫酸ナトリウム	10.0	12.0	水を加えて	1.0	2
重亜硫酸ナトリウム	8.0	10.0	ρĦ	5.0-7.0	
チオ硫酸アンモニウム	170.0 m &	200.0 m &	実施例 6		
水溶液 (700 g/l)			試料401の作製		

下塗りを施した厚み127μの三酢酸セルロー スフィルム支持体上に、下記のような組成の各層 よりなる多層カラー感光材料を作製し、試料 401 とした。

#### 第1層:ハレーション防止層

黒色コロ	イド			0.25	g / ㎡
紫外線吸	収剤	U -	1	0.04	g / ㎡
紫外線吸	収剤	U -	2	0.1	g / nt
紫外線吸	収剤	บ –	3	0.1	g / m²
高沸点有	機溶媒	0 -	1	0.1	cc/m²

#### を含むゼラチン層 (乾燥膜厚 2 μ)

# 第2層:中間層

A - 1 4		2.5 mg/m²
化合物 H - 1		0.05 g / m²
乳剤 A	銀量	0.05 g / m²
高沸点有機溶媒〇-2		0.05cc∕ m²

#### を含むゼラチン層 (乾燥膜厚1μ)

#### 第 3 層:第 1 赤感乳剤層

増感色素 S-1 (0.4 7 mg/ml) 及び S-2 を含むゼラチン層 (乾燥膜厚 0.7 μ) (0.02 mg/m) で分光増感された単分散沃

臭化銀乳剤 銀量…… 0.15 g/㎡ (ヨード含量 4 モル%、平均粒子サイズ 0.20 μ、粒径に係る変動係数 (以下単に変動係数 と略す) 12%)

増感色素S-1 (0.51 m/.ml) 及びS-2 (0.03 mg/ml) で分光増感された単分散性 内部潜像型沃奥化银乳剂

銀量-----0,20 g/m (ヨード含量 4 モル%、平均粒子サイズ 0.40 μ、潜像から粒子表面までの距離 1 0 0 A,

#### 変動係数14%)

乳剤B	銀 量⋯⋯0.05	g / m²
A - 1	0.60	mg / m²
化合物 H-6	0.01	g / ㎡
カプラーC-1	0.13	g / m²
カプラーC-2	0.033	g / m²
カプラーC-10	0.1	g / m²
高沸点有機溶媒 0 - 2	0.02	cc/m²

第4層:第2赤感乳剤層

增感色素 S - 1 (1.1 mg/	㎡)及びS-2	高沸点有機溶媒〇-2	0.06 cc/m²
(0.0 4 g/ ㎡) で分光	増感された単分散沃	を含むゼラチン層(乾燥)	膜厚 1.8 μ)
臭化银乳剂 銀	量······· 0.53 g / ㎡	第6層:中間層	
(ヨード含量3モル%、平	均粒子サイズ 0.55	A - 1 0	10 mg/m²
μ、変動係数 1 6 %)		A - 1 1	5 mg∕m³
A - 4	0.02 mg/m <sup>r</sup>	化合物 H - 1	0.1 g ∕ m²
カプラー C - 1	0.40 g/m²	高沸点有機溶媒 〇 - 2	0.1 cc/m²
カプラー C - 2	0.07 g/m²	を含むゼラチン層(乾燥)	膜厚1μ)
カプラーC-9	0.05 g ∕ m³	第7層:第1緑感乳剤層	
高沸点有機溶媒〇-2	0.22 cc/m²	增感色素 S - 3 (2.2	ா / ㎡)及びS-4
を含むゼラチン層(乾燥膜厚	Ι 1. 7 μ)	(1.0 mg/㎡) で分	光増感された単分散沃臭
第 5 層:第 3 赤感乳剤層		化银乳剂	銀量 0.5 g/m
增感色素 S - 1 (1.1 m/	'm') 及びS-2	(ヨード含量3モル%	、平均粒子サイズ 0.35
(0.04 mg/㎡)で分光	- 増密された単分散沃	μ、変動係数19%	)
臭化銀乳剂 銀	是量······· 0.53 g / ㎡	乳剤 B	銀量 0.05 g/㎡
(ヨード含量 2 モル%、平	均粒子サイズ 0.07	A - 5	0.12 mg/m²
μ、変動係数17%)		化合物 H - 6	0.01 g / m²
A - 7	1.2 mg/m²	化合物 H - 5	0.005 g / m²
カプラーC- 6	0.35 g ∕ m²	カプラー C - 3	0.27 g ∕ m²
カプラー C - 8	0.20 g ∕ m²	高沸点有機溶媒〇一2	0.05 cc∕ ㎡
<b>中人中,1997年12日(秋周18日</b>	(0.7.4)	る。粒子の平均厚み 0.	1 0 "
を含むゼラチン層(乾燥膜厚	. υ. <i>( μ )</i>		1.5 mg / m²
第8層:第2緑感乳剤層	ノコ) 乃パミー /	A - 2 カプラー C - 4	0.2 g/m²
增感色素 S − 3 (0.29 g		高沸点有機溶媒 0 - 2	
(0.3 mg/mi)で分光増		を含むゼラチン層 (乾燥	
内部潜像型沃臭化银乳剂	」 {量··········· 0.5 g/m²	第10層:中間層	11X H= 11 1 1 1 7
□ (ヨード含量 2.5 モル%、	_	第10層:中間層 化合物 H − 4	0.1 g / m²
(ヨート含重 2.5 モル 3、 a μ、変動係数 1 8 %、 a		高沸点有機溶媒〇-2	
	1 体かり位于 衣画よこ	を含むゼラチン層(乾燥	
の距離100人)	0.2 mg/m³	第11層:黄色フィルター	
A - 6		黄色コロイド銀	
化合物 H - 6	0.2 g/m²	化合物 A - 1 5	0.22 g/m²
カプラーC-3 高沸点有機溶媒O-2	_	化合物 H-1	0.02 g/m²
商併思有機俗妹 0 - 2 を含むゼラチン層(乾燥膜周		化合物 H-2	0.03 g / m²
第9層:第3緑感乳剤層	F * 1 F /		0.04 cc/m²
第9階:第5級認和的層 增感色素 S - 3 (0.9g)	/ mf)及びS-4	を含むゼラチン層(乾燥	
	曾感された平板状沃臭		
	最量········ 0.5 g / ㎡		g/㎡)で分光増感され
(ヨード含量 2 モル%、 [		た平板状沃臭化銀乳	
上の粒子が、全粒子の投票		The second secon	銀量 0.6 g/㎡

(ヨード含量3モル%、直径/厚みの比が7以上の粒子が、全粒子の投影面積の50%を占める。粒子の平均厚み0.10μ)

銀量	0.1	g / ៣
	0.5	mg / m²
	0.5	g / m²
	0.1	cc/m³
	银量	0.5

を含むゼラチン層 (乾燥膜厚 1.5 μ)

#### 第13層:第2青感乳剤層

増感色素 S − 5 (2.0 g / m²) で分光増感され た平板状沃臭化銀乳剤

銀量…… 1.1 g/㎡ (ヨード含量2.5 モル%、直径/厚みの比が7 以上の粒子が、全粒子の投影面積の50%を 占める。粒子の平均厚み0.15μ)

A - 1 2	1 0	mg / m²
カプラー C - 7	1.2	g / ㎡
カプラーC-8	0.2	g / nř
高沸点有機溶媒〇一2	0.07	cc/m²

を含むゼラチン層 (乾燥膜厚 3 μ)

16、ゼラチン硬化剤 H-3、及び界面活性剤を添加した。

#### 乳剤A, Bの調製

コントロールド・ダブルジェット法により、平均粒子サイズ 0.15 μの臭化銀立方体乳剤を調製し、ヒドラジンおよび金錯塩を用いて低 p A g 下でかぶらせた(乳剤 A とする)。

このように調製した乳剤Aの表面に臭化銀を250Aの厚みでシェル付をしたものを乳剤Bとする。

試料を作るのに用いた化合物を以下に示す。

第14層:第1保護層

A - 1 3		0.10 mg ∕ m²
紫外線吸収剤	U - 1	0.02 g / m²
紫外線吸収剤	U - 2	0.03 g / ㎡
紫外線吸収剤	Ú - 3	0.03 g / m²
紫外線吸収剤	U - 4	0.29 g / m²
高沸点有機溶媒	0 - 2	0.28 cc/m

を含むゼラチン層(乾燥膜厚 2 μ)

#### 第15層:第2保護層

表面をかぶらせた微粒子沃臭化銀乳剤

銀量…… 0.1 g/m (ヨード含量1モル%、平均粒子サイズ 0.0 6 μ)

A-8 10 mg/m<sup>2</sup> ポリメチルメタクリレート粒子 0.1 g/m<sup>2</sup> (平均粒子1.5 μ)

A - 3 0.2 g / ㎡ A - 9 1.0 m / ㎡ を含むゼラチン層 (乾燥膜厚 0.8 μ)

各層には上記組成物の他に、カブリ防止剤 A-

## C - 5

## C - 1 0

## U - 1

### U - 2

### U - 3

$$U - 4$$

$$C_2H_5 \longrightarrow N - CH = CH - CH = C$$

$$SO_2 \longrightarrow SO_2$$

H - 3

0 - 1

CH<sub>3</sub>

H - 4

COOC 4 H - n

C00C4H9-n

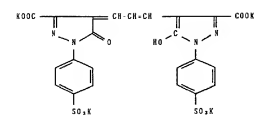
$$\begin{array}{c|c}
S-1 \\
\hline
C_{\mathcal{L}} \\
C_{\mathcal{L}} \\
\hline
C_{\mathcal{L}} \\
C_{$$

$$(CH_{2})_{2} \cdot Si \cdot O \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_{2} \\ Si \cdot O \\ CH_{3} \end{array}} \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_{2} \\ Si \cdot O \\ CH_{3} \end{array}} Si \cdot (CH_{2})_{2}$$

$$CH_{3} \cdot CH \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3} \end{array}} \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3} \end{array}} Si \cdot (CH_{2})_{2}$$

A - 1 0

$$A - 1 2$$



$$A - 1 5$$

$$CH_2SO_2NH \longrightarrow CH_2CO_2C_4H_{\bullet}(n)$$

$$CH_2SO_2NH \longrightarrow CH_2CO_2C_4H_{\bullet}(n)$$

以上のように作製した試料を401とした。

次に第3層、第4層、第5層に用いたシアンカプラーC-1、C-2、C-6、C-8の全量を本発明のシアンカプラー(1)に各層それぞれ等モル置きかえして作製した試料を402とした。

シアンカプラー (1) の代わりにシアンカプラー (5)、(6)、(9)、(16)、(17)を用いた他は、試料 402の場合と同様にして各々試料 403~407を作製した。

得られた試料401~407を赤フィルターを 通して露光後、下記現像処理をおこなった。

得られた現像済サンプルの分光吸収を測定したところ、本発明のシアンカプラーを用いた試料402~407は本発明以外のシアンカプラーを用いた試料401より極めてシャープな分光吸収特性を示した。

処理工程	時間	温度
第一現像	6 分	38℃
水洗	2 "	3 8 *
反転	2 "	38 ″
発色現像	6 "	38 ″
調整	2 "	38 ″
漂白	6 ~	38 ″
定着	4 ~	38"
水洗	4 "	38 ″
安定	1 "	2 5 "

各処理液の組成は、以下の通りであった。 第一現像液

ニトリローN、N、N-トリメチレン	2.0 g
ホスホン酸・5ナトリウム塩	
亜硫酸ナトリウム	30 g
ハイドロキノン・モノスルホン酸	20 g
カリウム	
炭酸カリウム	33 g

1-フェニル-4-メチル-4-ヒド	2.0 g
ロキシメチルー3-ピラゾリドン	
	2.5 g
臭化カリウム	_
チオシアン酸カリウム	1.2 g
ヨウ化カリウム	2.0 g
水を加えて	1000 m &
. pH	9.60
pHは、塩酸又は水酸化カリウムで調	整した。
反転液	
ニトリローN, N, Nートリメチレン	3.0 g
ホスホン酸・5ナトリウム塩	
塩化第一スズ・2水塩	1.0 €
塩化第一スズ・2 水塩 p - アミノフェノール	1.0 g 0.1 g
pーアミノフェノール	0.1 g
p-アミノフェノール 水酸化ナトリウム	0.1 g 8 g
p - アミノフェノール 水酸化ナトリウム 氷酢酸	0.1 g 8 g 15 m £

### 発色現像液

ニトリローN、N、N-トリメチレン	2.0 g
ホスホン酸・5ナトリウム塩	
亜硫酸ナトリウム	7.0 g
リン酸3ナトリウム・12水塩	36 g
臭化カリウム	1.0 g
ヨウ化カリウム	90 g
水酸化ナトリウム	3.0 g
シトラジン酸	1.5 g
Ν-エチル-Ν- (β-メタンスルホ	11 g
ンアミドエチル) - 3 -メチル - 4	
- アミノアニリン硫酸塩	
3 、 6 ージチアオクタン - 1 、 8 ージ	1.0 g
オール	
水を加えて	1000 m ℓ
На	11.80
pHは、塩酸又は水酸化カリウムで調整	きした。

# 調整被

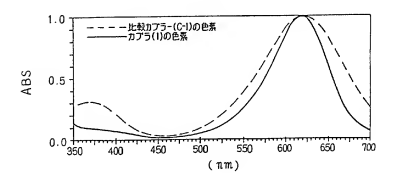
エチレンジアミン 4 酢酸・2 ナトリウ	8.0 g
ム塩・2水塩	
亜硫酸ナトリウム	12 g
1 - チオグリセリン	0.4 m £
水を加えて	1000 m l
рH	6.20
pHは、塩酸又は水酸化ナトリウムで調	母整した。
<u>漂白液</u>	
エチレンジアミン 4 酢酸・2 ナトリウ	2.0 g
<b>五塩・2水塩</b>	
エチレンジアミン 4 酢酸・F e (Ⅲ)	120 g
・アンモニウム・2水塩	
臭化カリウム	100 g
硝酸アンモニウム	10 г
水を加えて	1000 m &
Яq	5.70

pHは、塩酸又は水酸化ナトリウムで調整した。

## 定着液

チオ硫酸ナトリウム	80 g
亜硫酸ナトリウム	5.0 g
重亜硫酸ナトリウム	5.0 g
水を加えて	1000 m &
рĦ	6.60
pHは、塩酸又はアンモニア水で調	整した。
安定液	
ホリマリン (37%)	5.0 m l
ポリオキシエチレン-p-モノノニ	ル 0.5 m l
フェニルエーテル(平均重合度1	0 )
水を加えて	1000 m £
рH	調整せず
4. 図面の簡単な説明	
第1図はカプラー(1)及び比較	カプラー(C
- 1) から得た色素の吸収スペクト	ルである。

第1図



第1頁の続き								
	⑫発	明	者	山	Ш	 義	神奈川県南足柄市中沼210番地	富士写真フイルム株式会
							社内	
	②発	明	者	П	崎	茂	神奈川県南足柄市中沼210番地	富士写真フイルム株式会
							社内	
	@発	明	者	坂	上	恵	神奈川県南足柄市中沼210番地	富士写真フイルム株式会
							社内	